(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. Mai 2001 (25.05.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/36614 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE00/04073

C12N 15/00

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. November 2000 (16.11.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 55 089.1 16. November 1999 (16.11.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GENEART GMBH GESSELLSCHAFT FÜR ANGEWANDTE BIOTECHNOLOGIE [DE/DE]; Ahomstrasse 12, 93080 Pentling (DE).

- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: SHAO, Yiming [CN/CN]; 27 Nan Wie Avenue, Beijing Xuan Wu Qu 1000050 (CN).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WAGNER, Ralf [DE/DE]; Franz-von-Taxis-Ring 59, 93949 Regensburg (DE). WOLF, Hans [DE/DE]; Josef Jägerhuberstrasse

9, 82319 Starnberg (DE). GRAF, Marcus [DE/DE]: Spiegelgasse 3 b, 93047 Regensburg (DE).

- (74) Anwälte: BETTENHAUSEN, Berthold usw.; Dehmel & Bettenhausen, Müllerstrasse 1, 80469 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR. LS. LT. LU. LV. MA. MD. MG. MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: THE GENOME OF THE HTV-1 INTER-SUBTYPE (C/B') AND USE THEREOF

(54) Bezeichnung: DAS GENOM DES HIV-1 INTERSUBTYPS (C/B') UND SEINE ANWENDUNGEN

(57) Abstract: The invention relates to a polynucleotide, comprising a nucleic acid sequence according to SEQ ID NO:1, 2 or 3, fragments or derivatives thereof, or a polynucleotide hybridised with the nucleic acid sequence according to SEQ ID NO:1, 2 or 3. The invention further relates to polypeptides coded from said nucleotide sequence, or fragment, or derivative of the nucleic acid sequence according to SEQ ID NO:1, 2 or 3. The polynucleotides and polypeptides may be used as medicaments, vaccines or diagnostics, in particular for the treatment, prophylaxis and diagnosis of HTV infections.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Polynukleotid, umfassend eine Nukleinsäuresequenz gemäss SEQ ID NO:1, 2 oder 3 oder dessen Fragment oder Derivat, oder ein Polynukleotid, das mit der Nukleinsäuresequenz gemäss SEQ ID NO: 1, 2 oder 3 hybridisiert. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Polypeptide, kodiert von der Nukleotidsequenz oder Fragment oder Derivat der Nukleotidsequenz gemäss SEQ ID NO: 1, 2 oder 3. Die Polynukleotide und Polypeptide können als Arzneimittel, Impfstoffe oder Diagnostika, insbesondere für die Behandlung, Prävention und Diagnose von HIV-Infektionen, verwendet werden.



5

Das Genom des HIV-1 Intersubtyps (C/B') und seine Anwendungen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Polynukleotid, umfassend eine Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 oder dessen Fragment oder Derivat, oder ein Polynukleotid, das mit der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 hybridisiert. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Polypeptide, kodiert von der Nukleotidsequenz oder Fragment oder Derivat der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3. Die Polynukleotide und Polypeptide können als Arzneimittel, Impfstoffe oder Diagnostika, insbesondere für die Behandlung, Prävention und Diagnose von HIV-Infektionen, verwendet werden.

15

20

25

10

10

In Anbetracht des Ausmaßes und der globalen Verbreitung der durch das humane Immundefizienz Virus (HIV) verursachten Pandemie mit einer, bis zum Ende dieses Jahrhunderts, geschätzten Anzahl von weltweit mehr als 40 Millionen Infizierten (davon mehr als 90% in Entwicklungsländern) stellt die Entwicklung einer wirksamen HIV-Vakzine eine der größten Herausforderungen an die moderne industrialisierte Welt dar. Bislang wird die Entwicklung eines erfolgreichen HIV-Impfstoffs jedoch noch immer durch die komplizierte Biologie des Virus sowie seine komplexe Interaktion mit dem Immunsystem des Wirtes limitiert. Die wenigen Impfstoff-Kandidaten, die bis zum heutigen Zeitpunkt in Entwicklungsländern in Phase 3-Studien ausgetestet wurden, basierten hauptsächlich auf den externen Gykoproteinen gp120 oder gp160 von HIV Typ-1. Der Ausgang der Studien war jedoch eher enttäuschend: Die Impfstoffe waren nicht nur nicht in der Lage, breit kreuz-neutralisierende Antikörper- und T-Zell-Reaktionen hervorzurufen. Sie konnten nicht einmal Infektionsdurchbrüche verhindern, die bei einigen Impflingen beobachtet worden sind. Einer der Gründe für dieses Versagen liegt sicherlich in den extensiven Sequenzvariationen zwi-schen den verwendeten Antigenen, welche von laboradaptierten Virusstämmen abstammten, und den genetisch divergenten Viren, welche in den Testregionen (z.B. Thailand) kursierten.

Phylogenetische Analysen der weltweit zirkulierenden HIV-Stämme haben eine Hauptgruppe (M) mit 10 verschiedenen Sequenz-Subtypen (A-J) (Kostrikis et al. 1995; Leitner und Albert,

1995; Gaywee et al. 1996; World Health Organisation Network for HIV Isolation and Characterization, 1994), die im Hüllprotein Sequenzvariationen von bis zu 24 % aufweisen, und außerdem die Viren der O-Gruppe identifiziert, die sich in einigen Leserahmen um mehr als 40 % von den Viren der M-Gruppe unterscheiden (Loussert Ajaka et al. 1995; Myers et al. 1996; Sharp et al. 1995; Sharp et al. 1999). Zudem entwickelt sich HIV durch die rasche Anhäufung von Mutationen und Intersubtyp-Rekombinationen immer weiter. Unterschied-liche Subtypen, welche innerhalb der Population einer geographischen Region kozirkulieren, stellen die molekulare Grundlage für die Erzeugung und Ausbreitung von gruppenübergreifenden Intersubtyp-Mosaikviren dar. Obwohl die weltweit verbreiteten HIV-1-Varianten durch Serologie und Heteroduplex-DNA-Analysen intensiv untersucht wurden, beruhen die meisten phylogenetischen Analysen auf Sequenzen des Hüllproteins, da für viele der prävalenten Subtypen und eine Vielzahl von rekombinanten Formen keine vollse-quenzierten Genome vorliegen.

Für die überwiegende Mehrheit der weltweit neuen HIV-1-Infektionen sind Viren des Subtyps Non-B (also Nicht-B-Varianten) verantwortlich. Den Viren des Subtyps C fällt dabei im Hinblick auf die Gesamtzahl von Infizierten sowie der weiten Verbreitung von Neu-Infektionen, insbesondere in Süd-Amerika und Asien, eine herausragende Rolle zu. Auf Grund dessen hat die Charakterisierung von Viren des Subtyps C eine herausragende Priorität für diagnostische, therapeutische oder präventive Zwecke.

Mit Ausnahme von Thailand lagen bis vor kurzem nur begrenzte Informationen über die Verteilung und molekulare Charakteristik von in Asien vorkommenden HIV-1-Stämmen vor. Nach Schätzungen der WHO breitet sich HIV am schnellsten in Süd- und Südost-Asien aus, welche schon bald die weltweit größte Region mit HIV-Epidemie sein wird. China unterliegt ähnlichen sozialen und ökonomischen Strukturen und unterhält zu diesen Regionen unmittelbare ethnische und wirtschaftliche Verbindungen. In vielen Provinzen Chinas konnte seit Anfang 1995 ein rasanter Anstieg von HIV-Infektionen beobachtet werden. Verglichen mit allen von 1985 bis 1994 dokumentierten 1774 Fällen an HIV und AIDS, wurden im Jahr 1995 alleine schon 1421 Fälle und im Jahr 1997 mehr als 4000 Fälle nachgewiesen. Die WHO geht von mehr als 400.000 HIV-Infektionen in China bis Ende 1997 aus, mit bis dahin 6400 Todesfällen und einer geschätzten Anzahl von 4000 Todesfällen allein im Jahre 1997. Im kürzlich

25

30

veröffentlichten nationalen HIV-Molekularepidemiologischen Bericht wurde gefunden, daß die Thai-Stämme des Prototyp-Subtyps B und des Subtyps B' in Yunnan, einer Provinz im Südwesten von China, die angrenzt an das Drogendreieck von Myanmar, Laos und Thailand (Graf et al. 1998), durch Benutzer von Drogen und durch Sammelstellen für kontaminiertes Blut und Plasma bis nach Zentral- und Ost-China verbreitet wurden. In den frühen 90er Jahren wurde dann in die gleiche Region eine zweite Epidemie eingeschleppt, sehr wahrscheinlich durch mit Stämmen des Subtyps C infizierte indische IDUs (intravenous drug user), also Menschen aus Indien, die Drogen intravenös verwenden (Luo et al. 1995; Shao et al. 1999). Innerhalb weniger Jahre verbreiteten sich die Viren des Subtyps C durch Drogenschmuggel schnell in Süd-, Zentralund sogar in Nordwest-China und verursachten eine weitere Verbreitung der Epidemie innerhalb Chinas. Einem kürzlich veröffentlichten nationalen HIV-Molekularepidemiologischen Untersuchungsbericht zufolge sind fast alle mit Viren des Subtyps C infizierten Personen IDUs und machen damit etwa 40% aller HIV-infi-zierten IDUs in China aus. Das legt nahe, daß die Viren des Subtyps C zu den wichtigsten Subtypen von HIV-1 zählen, die unter IDUs in China prävalent sind (Shao et al. 1998, Shao et al. 1994).

Dies legt nahe, daß sich die HIV-Epidemie unter den IDUs in China innerhalb weniger Jahre von einem einzelnen vorherrschenden Subtyp (B) auf mindestens 2 vorherrschende Subtypen, B-Thai und C, ausgeweitet hat, was die Möglichkeit der Intersubtyp-Rekom-bination erhöht. Nach unserem bisherigen Kenntnisstand über Variabilität und Antigenizität unterschiedlicher Virus-Stämme sollten Diagnostika, Therapeutika und Impfstoffe auf regio-nale Virus-Stämme angepasst sein. Die Anzahl molekularer Reagenzien für Viren des Nicht-B-Subtyps sind jedoch noch extrem limitiert. Außer für Viren des Subtyps B oder C sind bis-lang nur wenige nichtrekombinante molekulare Klone und wenige Mosaikgenome verfügbar. Was HI-1-Viren des Subtyps C betrifft, sind bislang nur nicht-rekombinante Vertreter und vier A/C-Rekombinanten publiziert, die alle aus Afrika, Süd-Amerika oder Indien stammen (Luo et al. 1995; Gao et al. 1998; Lole et al. 1999). Darüberhinaus beschränken sich die bislang gesammelten Daten über Viren des Subtyps C in China auf genetische Subtypisierungen des env-Gens (Luo et al. 1995; Yu et al. 1997; Salminen et al. 1995).

30

5

10

15

20

25

Mehrere klinische Studien zur Bekämpfung von HIV-Infektionen wurden bislang mit Vakzinen durchgeführt. Die enttäuschenden Ergebnisse, die bei klinischen Studien beobachtet wurden,

4

beinhalten wiederholt berichtete Infektionsdurchbrüche bei den Impflingen. Dies wurde vor allem auf die umfangreichen Sequenzvariationen zwischen den verabreichten Hüllproteinen und dem infektiösen Input-Virus zurückgeführt, was tatsächlich vorwiegend auf eine unzureichende Charakterisierung der in einer bestimmten geographischen Region zirkulierenden Viruspopulation zurückzuführen ist. Dies resultierte in der Erzeugung von humoralen und - in geringerem Ausmaß - von zellvermittelten Immunantworten gegen virale Antigene, welche nicht relevant waren für die in der Population des Testgebietes zirkulierenden Viren. Zudem konnte gezeigt werden, daß gering affine, spezifisch gegen das Hüllprotein gerichtete Antikörper nicht nur keine neutralisisierenden Eigenschaften besitzen, sondern darüberhinaus sogar zu einer Verstärkung der Infektion mittels Komplement- oder Fc-Rezeptor beitragen. Desweiteren erwiesen sich die ausgewählten Antigene und Ver-abreichungssysteme als extrem schwach für die Induktion der zellvermittelten Immunantwort.

Angesichts eines Mangels an genauer Kenntnis über Subtyp-übergreifende protektive Immunantworten sowie über die komplexe Situation in Entwicklungsländern, wo bekanntermaßen viele Subtypen von HIV-1 kozirkulieren, sollten Impfstoff-Präparationen Mischungen von repräsentativen Antigenen enthalten. Somit besteht also ein Bedarf an der Isolierung und Charakterisierung von Viren des Subtyps C, insbesondere für die Klonierung der kodierenden Region.

20

5

10

15

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung wird durch den in den Patentansprüchen definierten Gegenstand gelöst.

Die nachfolgenden Figuren erläutern die vorliegende Erfindung.

25

30

Figur 1 zeigt eine Darstellung der phylogenetischen Verwandtschaft der das env-Gen C2V3 kodierenden Region des Klons 97cn54 zu den Vertretern der wichtigen Subtypen von HIV-1 (M-Gruppe). "cn-con-c" steht für die env-Konsensussequenz der HIV-1-Stänmme des Sub-typs C, welche in China prävalent sind. Der phylogenetische Stammbaum wurde mittels der "neighbour joining"-Methode erstellt. Die Werte an den Knoten geben die "bootstraps" in % an, welche die Eingruppierung rechts unterstützt. Nur "bootstrap"-Werte, die 70% erreichen oder überschreiten, sind angegeben. Die Klammern rechts stellen die Sequenzen der wichtigsten Subtypen von

10

15

20

HIV-1, M-Gruppe, dar.

Figur 2 zeigt eine Darstellung der RIP-Analyse (Recombinant Identification Program), Version 1.3, des gesamten für gagpol kodierenden Bereichs von 97cn54 (Fenstergröße: 200, Schwellenwert für die statistische Signifikanz: 90%, Umgang mit Lücken: STRIP). Die Positionen der offenen Leserahmen von gag und pol sind durch Pfeile im Diagramm oben dargestellt. Die RIP-Analyse basierte auf Hintergrundvergleichen unter Verwendung von Referenzsequenzen, die von ausgewählten Virus-Stämmen abstammten, die die wichtigsten Subtypen von HIV-1 darstellen. Standardvertreter sind durch verschiedene Farben markiert, wie angezeigt. Die x-Achse gibt die Nukleotid-Positionen entlang des Sequenzvergleichs an. Die y-Achse gibt die Ähnlichkeit von 97cn54 mit den aufgelisteten Referenz-Subtypen an.

Figur 3 zeigt eine Darstellung der phylogenetischen Verwandtschaft verschiedener Regionen innerhalb der von 97cn54 abgeleiteten Leserahmen von gagpol mit Standard-Vertretern der wichtigsten Subtypen von HIV-1 (M-Gruppe). Unter Verwendung der "neighbour joining"-Methode basierend auf den folgenden Sequenzabschnitten: (A) Nukleotide 1-478, (B) 479-620, (C) 621-1290, (D) 1291-1830, (E) 1831-2220, (F) 2221-2520 und (G) 2521-2971 wurden phylogenetische Stammbäume erstellt. Die angegebenen Positionen beziehen sich auf das erste Nukleotid des offenen Leserahmens von gag. Graue Bereiche kennzeichnen Cluster der analysierten Sequenzen entweder mit von Subtyp C (A, C, E, G) oder von Subtyp B (B, D, F) abgeleiteten Referenzstämmen. Die Werte an den Knoten geben die "bootstrap"-Werte in Prozent an, durch die das Cluster rechts bestätigt wurde. Es werden nur "bootstrap"-Werte von 70% oder mehr gezeigt.

Figur 4 zeigt eine Darstellung der RIP-Analyse, Version 1.3, von verschiedenen Regionen von 97cn54 (Fenstergröße: 200, Schwellenwert für die statistische Signifikanz: 90%, Umgang mit Lücken: STRIP). Die Analyse umfaßte (A) einen Sequenzbereich von 1500 bp Länge vom Startkodon des vif-Gens bis zum 5'-Ende von env einschließlich vif, vpr, dem ersten Exon von tat und rev, vpu und den ersten 200 bp des env-Gens und (B) ein etwa 700 bp langes Fragment, das 300 bp vom 3'-Ende von env, die das komplette nef-Gen und Teile der 3'-LTR-Region umfassen, überlappt. Die Positionen der Startkodons vpr, tat, vpu, env, nef und das 5'-Ende der 3'-LTR-Region sind jeweils oben in den Diagrammen durch Pfeile gekennzeichnet. Die RIP-

Analyse basierte auf Hintergrund-Vergleichen unter Verwendung von Sequenzen, die von ausgwählten Virusstämmen abgeleitet waren, die die wichtigsten Subtypen von HIV-1 repräsentierten. Die angegebenen Standardvertreter sind durch verschiedene Farben gekennzeichnet. Die x-Achse gibt die Nukleotidpositionen entlang des Sequenzvergleichs an. Die y-Achse gibt die Ähnlichkeit von 97cn54 mit den aufgelisteten Referenz-Subtypen an. (C) und (D) zeigen RIP-Analysen von Sequenzen von zwei unabhängigen C-Isolaten (xj24 und xj158) aus China, die das vpr- und vpu-Gen einschließlich des ersten Exons von tat überlappen.

Figur 5 zeigt die Analyse eines phylogenetischen Stammbaums. Phylogenetische Stammbäume wurden unter Verwendung der "neighbour joining"-Methode erstellt basierend auf (A) einem 380 bp langen Fragment, das 150 bp vom 3'-Ende des vpr-Gens bis zum Ende des vpu-Leserahmens überlappt, (B) den ersten 290 bp der kodierenden Region von nef und (C) auf den 320 bp am 3'-Ende des nef-Gens. Die Werte an den Knoten geben die "bootstrap"-Werte in Prozent an, druch die das Cluster rechts bestätigt wurde. Es werden nur "bootstrap"-Werte von 70% oder mehr gezeigt. Die Klammern rechts stellen die wichtigsten Subtyp-Sequenzen von HIV-1, Gruppe M, dar.

Figur 6 ist eine schematische Darstellung der mosaikartigen Organisation des Genoms von 97cn54.

20

25

30

5

10

15

Figur 7 ist eine Darstellung des Vergleichs zwischen bekannten und experimentell nachgewiesenen CTL-Epitopen des Prototyps B (HIV-1_{LAI}) und den entsprechenden Aminosäure-Sequenzen der Polypeptide gag, pol und env des Stammes 97cn54 vom Subtyp C. Die funktionellen Domänen in GAG (p17 Matrix, p24 Kapsid, p15 Nukleokapsid und Linker-Protein), POL (PR Protease, RT Reverse Transkriptase, IN Integrase) und ENV (gp120 äußeres Glykoprotein, gp41 Transmembranprotein) sind entsprechend bezeichnet. Die Zahlen unterhalb der offenen Leserahmen geben die Aminosäure-Position relativ zu den aminoterminalen Enden der Polypeptide an. Haplotyp-Restriktionen der bekannten CTL-Epitope von HIV-1_{LAI} sind am linken bzw. rechten Rand angegeben. Die grünen Balken kennzeichnen Sequenz-Identität zwischen dem bekannten Epitop und der ensprechenden Sequenz vom Subtyp C, blaue Balken bedeuten 2 oder weniger konservative Fehlpaarungen. Rote Balken stellen vom Subtyp C abgeleitete Sequenz-Bereiche mit mehr als 2 konservativen Fehlpaarungen oder nicht-

30

konservative Substitutionen im Vergleich zu dem entsprechenden von LAI abgeleiteten Epitop dar.

Figur 8 zeigt die vollständige kodierende Nukleotidsequenz von 97cn54 von HIV-1, Subtyp C (SEQ ID NO:1), mit den entsprechenden Aminosäuren im Einbuchstaben-Kode. Alle 3 Leserahmen sind angegeben. Die Sternchen stellen Stopp-Kodons dar.

Figur 9 zeigt in einer Darstellung das Ergebnis der Aktivitäten zytotoxischer T-Zellen in Milzzellen von BALB/c Mäusen nach intramuskulärer Immunisierung mit den angezeigten DNA-Plasmiden. Lymphoide Zellen, gewonnen 3 Wochen nach der Primärimmunisierung aus jeweils 5 Mäusen pro Gruppe, wurden mit AMQMLKETI (Einbuchstabencode) Gag-Peptid beladenen syngenen P815 Mastozytom Zellen (bestrahlt mit 20,000 rad) kokultiviert. Kontrollen schlossen Milzzellen nicht-immunisierter Mäuse, stimuliert mit Peptid-beladenen P815 Zellen ein. Zytotoxische Effektor-Zellpopulationen wurden nach einer 5-tägigen Kultur *in vitro* geerntet. Die zytotoxischen Antworten wurden gegen A20 Zellen, beladen mit dem oben aufgeführte nonameren Peptid oder gegen unbeladene A20 Zellen, in einem Standard ⁵¹Cr Freisetzungstest ausgelesen. Die gezeigten Daten repräsentieren die Mittelwerte aus jeweils Dreifachansätzen. Die ermittelten Standardabweichungen lagen jeweils unter 15% gemessen am Mittelwert.

Die Begriffe "Epitop" oder "Antigene Determinante", wie nachfolgend verwendet, bedeuten eine immunologisch determinante Gruppe eines Antigens, das spezifisch von einem Antikörper erkannt wird. Ein Epitop kann Aminosäuren in räumlicher oder diskontinuierlicher Konformation umfassen und umfaßt mindestens 3, vorzugsweise mindestens 5, Aminosäuren. Ein Epitop kann auch ein einzelnes Segment einer Polypeptid-Kette umfassend eine kontinuierliche Aminosäure-Sequenz umfassen.

Der Begriff "Polynukleotid", wie nachfolgend verwendet, bezieht sich auf ein einzel- oder doppelsträngiges Heteropolymer aus Nukleotid-Einheiten beliebiger Länge, wobei diese entweder Ribo- oder Desoxyribonukleotide sein können. Der Begriff umfaßt auch modifizierte Nukleotide.

8

Der Begriff "Derivat", wie nachfolgend verwendet, bezeichnet eine Nukleinsäure, die ebenfalls das oder die Polypeptide kodiert, die von einer anderen Nukleotidsequenz kodiert werden, obwohl sich ihre Nukleotidsequenz von der anderen Nukleotidsequenz unterscheidet. In diesem Sinne bezeichnet der Ausdruck "Derivat" auch Äquivalente der anderen Nukleotidsequenz, die aufgrund der Degeneration des genetischen Codes vorliegen. Unter den Begriff Derivat fallen z.B. Nukleinsäuren, die die gleichen Polypeptide wie die Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 kodieren, aber eine andere Nukleotidsequenz aufweisen, oder es fallen ferner Nukleinsäure-Fragmente unter den Begriff, die das gleiche Polypeptid kodieren wie Nukleinsäure-Fragmente der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3.

10

15

20

25

5

Der Begriff "Polypeptid", wie nachfolgend verwendet, bezieht sich auf eine Kette von mindestens 2 Aminosäure-Resten, die durch Peptidbindungen miteinander verbunden sind. Der Begriff umfaßt daher alle Aminosäure-Ketten, z.B. Oligopeptide und Proteine. Der Begriff bezieht sich auch auf solche Aminosäure-Ketten, bei denen eine oder mehrere Aminosäure(n) modifiziert ist(sind), z.B. durch Acetylierung, Glykosylierung oder Phosphorylierung.

Der Begriff "kontinuierliche Sequenz" und "Fragmente", wie nachfolgend verwendet, bezieht sich auf einen linearen Abschnitt von Nukleotiden oder Aminosäuren, der von einer Referenz-Sequenz stammt, z.B. von den Sequenzen der vorliegenden Erfindung, wie sie in dem Sequenzprotokoll wiedergegeben sind.

Der Begriff "selektive Hybridisierung" bzw. "selektiv hybridisierbar", wie nachfolgend verwendet, bezieht sich auf Hybridisierungsbedingungen, bei denen zwei Polynukleotide unter stringenten Hybridisierungsbedingungen Duplex-Nukleotidmoleküle bilden. Diese Bedingungen sind im Stand der Technik bekannt und z.B. in Sambrook et al., Molecular Cloning, Cold Spring Harbour Laboratory (1989), ISBN 0-87969-309-6 beschrieben. Beispiele für stringente Hybridisierungsbedingungen sind: (1) Hybridisierung in 4 x SSC bei 65°C oder (2) Hybridisierung in 50% Formamid in 4 x SSC bei 42°C, jeweils gefolgt von mehreren Waschschritten in 0,1 x SSC bei 65°C (1 Stunde lang).

30

Der Begriff "viraler Vektor" oder "bakterieller Vektor", wie nachfolgend verwendet, bezieht sich auf gentechnisch veränderte Viren oder Bakterien, mit denen sich die in den SEQ ID NO:1, 2

15

20

25

30

oder 3 ausgeführten DNA-Sequenzen, davon abgeleitete Derivate, Fragmente, Sequenzen kodierend für Epitope oder Epitop-Strings in unterschiedliche Zellen, bevorzugt in antigenpräsentierende Zellen wie beispielsweise Dendritische Zellen einbringen lassen. Ein bakterieller Vektor kann darüber hinaus geeignet sein, ein von SEQ ID NO:1, 2 oder 3 kodiertes Polypeptid, davon abgeleitete Epitope oder Epitop-Strings direkt zu exprimieren.

Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft eine Nukleotidsequenz, wie sie in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 2 oder SEQ ID NO: 3 beschrieben ist. Zunächst wurde eine molekulare Epidemiologie-Studie unter mehr als 100 IDUs aus China, die seropositiv bezüglich des Subtyps C von HIV-1 waren, durchgeführt, um notwendige Informationen zu sammeln über repräsentative virale Genome von im wesentlichen voller Länge. Die Genotypisierung auf der Basis der konstanten Region 2 und der variablen Region 3 (C2V3) innerhalb des Gens für das virale Hüll-Glykoprotein offenbarte die höchste Homologie der am meisten prävalenten Virusstämme, die in ganz China zirkulieren, zu Sequenzen des Subtyps C indischen Ursprungs. Basierend auf diesen Ergebnissen wurde aus peripheren mononukleären Blutzellen (PBMC) von einem ausgewählten HIV-infizierten IDU direkt ein Genom von im wesentlichen voller Länge amplifiziert und subkloniert, das die am meisten prävalente Klasse der C-Stämme, die in ganz China zirkulieren, darstellt. Die Sequenzanalyse identifizierte eine Mosaikstruktur, was auf extensive Intersubtyp-Rekombinationsvorgänge zwischen den Genomen der prävalenten C- und (B')-Subtyp-Thai-Virusstämme jener geographischen Region deutet. Eine RIP-Analyse (Recombinand Identification Program Analysis) und phylogenetisches "bootstrapping" legten insgesamt 10 Bruchstellen (i) in der für gagpol kodierenden Region, (ii) in vpr und am 3'-Ende des vpu-Gens und (iii) im offenem Leserahmen von nef nahe. Thai (B')-Sequenzen umfassen daher (i) mehrere Insertionen in der kodierenden Region von gagpol (Nukleotide 478-620, 1290-1830, 2221-2520, jeweils bezogen auf das erste Nukleotid innerhalb des Startkodon des Gagbzw. des GagPol-Leserahmens), (ii) 3'-vpr, das komplette vpu, die ersten Exons von tat und rev (etwa 1000 Nukleotide beginnend etwa an Nukleotid 138 bezogen auf das Startkodon des Vpr-Leserahmens) und (iii) die 5'-Hälfte des nef-Gens (Nukleotide 1-300). Die übrigen Bereiche innerhalb der 9078 Nukleotide umfassenden Sequenz (SEQ ID NO: 1; Tabelle 3) weisen höchste Homologien zu bekannten Subtyp C Isolaten auf. Bruchstellen von 97cn54, die in der kodierenden Region von vpr/vpu bzw. im nef-Gen lokalisiert sind, wurden bei vielen Stämmen des Subtyps C, die von IDUs isoliert wurden, die in verschiedenen Gebieten Chinas leben, an

ähnlichen Positionen gefunden. Dies legt eine gemeinsame Abstammung für die C/B'rekombinanten Stämme nahe. Bei mehr als 50% der gut definierten CTL-Epitope, die vom Subtyp B abstammen, innerhalb von Gag und Pol und bei 10% der bekannten Epitope in Env, wurde gefunden, daß die Sequenzen innerhalb dieser C/B'-chimären Referenzstämme exakt übereinstimmen. Diese Ergebnisse können die Anstrengungen in bezug auf Impfstoffe in China deutlich erleichtern, indem außerordentlich wichtige Matritzen für die Konzeption von Reagentien für die am besten geeigneten Impfstoffen bereitgestellt und immunologischen/virologischen Ausleseverfahren entwickelt werden.

10

Die Verwendung der beschriebenen Sequenz gemäß vorliegender Erfindung, einer Sequenz von HTV-1, das den am meisten prävalenten C-Typ Virusstamm innerhalb Chinas darstellt, als Grundlage und Ausgangsmaterial ist für die Entwicklung von präventiv oder therapeutisch einsetzbaren Impfstoffen von Vorteil. Die notwendigen Konsequenzen für die Entwicklung eines erfolgreichen HTV-Impfstoffkandidaten sind (i) ein detailliertes Wissen über die jeweilige epidemiologische Situation und (ii) die Verfügbarkeit einer klonierten kodierenden Sequenz, die innerhalb einer geographischen Region oder einer bestimmten Bevölkerung den am meisten prävalenten Virusstamm repräsentiert. Solche Sequenzen stellen die Grundlage dar (i) für die rationale Konzeption von präventiv und therapeutisch einsetzbaren HIV-Impfstoffkandidaten, (ii) für Entwicklung spezifischer Therapeutika, wie beispielsweise therapeutisch wirksamer Decoy-Oligonukleotiden und Proteine, Antisense-Konstrukte, Ribozyme und transdominant negativ wirksamer Mutanten (iii) für die Entwicklung lentiviraler Vektoren für die Gentherapie und (iv) die Herstellung von Reagenzien, die für Diagnose und Verlaufskontrolle der HTV-Infektion sowie die immunologische/virale Überwachung des Impfungsprozesses eingesetzt werden können.

25

30

.20

5

10

15

Dies ist insbesondere zutreffend für Impfstoffkandidaten, die auf den HIV-Hüllproteinen beruhen, von denen gezeigt wurde, daß sie unter allen HIV-Proteinen die größte Variabilität aufweisen. Darüber hinaus wird ein erfolgreicher Impfstoff sehr wahrscheinlich beide Arme des Immunsystems induzieren müssen: neutralisierende Antikörper, idealerweise gerichtet gegen Konformations-Epitope im Hüllprotein sowie zellvermittelte Immunantworten (CD4-positive T-Helfer-Zellen, CD8-positive zytolytische T-Zellen, Zytokine vom Typ Th-1, \(\beta\)-Chemokine), erzeugt gegen Epitope verschiedener viraler Proteine. Das Konformations-Epitop gemäß der

vorliegenden Erfindung besteht aus mindestens 3 Aminosäuren, vorzugsweise aus 5 oder mehr Aminosäuren, die bei der Antikörper-Bindung involviert sind. Konformationelle Epitope können sich auch aus mehreren Abschnitten entweder eines einzigen Proteins, oder - im Falle oligomerer Komplexe wie z.B. des trimeren Hüllglykoprotein-Komplexes - aus mehreren Abschnitten unterschiedlicher Untereinheiten zusammensetzen. Ein lineares Epitop gemäß der vorliegenden Erfindung variiert normalerweise in der Länge und umfaßt mindestens 8 Aminosäuren bis etwa 15 Aminosäuren oder mehr, wobei eine Länge von 9 bis 11 Aminosäuren insbesondere im Falle MHC Klasse I restringierter CTL-Epitope bevorzugt ist.

5

10

15

20

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ferner Polypeptide, kodiert von der Nukleotidsequenz oder Fragment oder Derivat der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Polypeptide, umfassend eine kontinuierliche Sequenz von mindestens 8 Aminosäuren, die von der Nukleotidsequenz oder Fragmenten oder Derivaten der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 kodiert werden. Vorzugsweise umfasst das erfindungsgemäße Polypeptid eine antigene Determinante, die natürlicherweise in Infizierten eine Immunreaktion auslöst. Besonders bevorzugt sind Polypeptide, umfassend eine Aminosäuresequenz, kodiert von der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:2 oder 3 oder dessen Derivate und Fragmente. Insbesondere bevorzugt sind Epitope umfassend einen kontinuierlichen Bereich von 9 bis 11 Aminosäuren, die identisch sind zwischen den durch SEQ ID NO:1 kodierten Polypeptiden und einem HIV-1_{LAI} Referenzisolat, oder die 2 oder weniger konservierte Aminosäuresubstitutionen innerhalb der 9 bis 11 Aminosäuren umfassenden Sequenz aufweisen. Beispiele für derartige Epitope sind in Beispiel 11 aufgeführt. Die erfindungsgemäßen Polypeptide können z.B. als Impfstoffe und Therapeutika oder zur Diagnostik verwendet werden.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Polynukleotid gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3. Ferner betrifft die vorliegende Erfindung ein Polynukleotid-Fragment der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3, oder ein Polynukleotid, das mindestens eine kontinuierliche Sequenz von Nukleotiden umfaßt, die zur selektiven Hybridisierung an die Nukleotidsequenz, wie sie in SEQ ID NO:1, 2 oder 3 dargestellt ist, in der Lage ist. Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Derivate der erfindungsgemäßen Polynukleotide oder Polynukleotid-Fragmente. Vorzugsweise umfasst das Polynukleotid oder das Polynukleotid-Fragment eine kontinuierliche Sequenz von mindestens 9 Nukleotiden, bevorzugterweise von

PCT/DE00/04073

mindestens 15 Nukleotiden, noch bevorzugterweise von mindestens 27 Nukleotiden, oder eine längere Sequenz. Das Polynukleotid oder das Polynukleotid-Fragment kann auch die kodierende Region der einzelnen HIV-Gene umfassen, wie z.B. von gag, pol, env. Beispiele sind in SEQ ID NO: 2 und SEQ ID NO: 3 angegeben. Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Polynukleotid, umfassend mindestens 2 erfindungsgemäße Polynukleotid-Fragmente, wobei die Sequenzen der Polynukleotid-Fragmente auch überlappen oder durch einen Nukleotid-Platzhalter voneinander getrennt sein können. Die Sequenzen der Polynukleotid-Fragmente können identisch oder verschieden sein. Die erfindungsgemäßen Polynukleotide oder Polynukleotid-Fragmente können als Impfstoffe oder Therapeutika oder zur Diagnostik verwendet werden.

Die kodierende Sequenz des Klons 97cn54 und Derivate davon, ausgeführt in Form der SEQ ID NO: 1, als Vertreter des HIV-1 vom Subtyp C kann als Grundlage für die folgenden Anwendungen verwendet werden:

15

20

25

30

10

5

Entwicklung von Subtyp-C-spezifischen HIV-1-Impfstoffen fürprophylaktische und therapeutische Zwecke. Diese Subtyp-spezifischen Impfstoffe können weltweit in allen geographischen Regionen, wo das Subtyp-C-Virus für die HIV-Epidemie eine wesentliche Rolle spielt, verwendet werden, also z.B. in Lateinamerika, in Afrika und in Asien. Insbesondere sollten HIV-Impfstoffe, die getestet werden sollen in und entwickelt werden sollen für Südost-Asien und China auf der beschriebenen kodierenden Sequenz von 97cn54 beruhen, um Subtyp-spezifische humorale und zellvermittelte Immunantworten zu induzieren. Desweiteren können solche HIV-1 Subtyp C-spezifischen Impfstoffe als eine Komponente in einer Kocktail-Vakzine eingesetzt werden, die entweder alle oder eine definierte Auswahl der weltweit relevanten HIV Subtypen berücksichtigt.

Um gute humorale und zellvermittelte Immunantworten in den Impflingen zu induzieren, enthalten die Antigene oder kodierenden Sequenzen, die dem Immunsystem zugeführt werden sollen, vorzugsweise (i) kurze kontinuierliche Abschnitte von mindestens 3 bis etwa 5 Aminosäuren Länge oder längere Abschnitte, abgeleitet von einem der offenen Leserahmen, wie sie in Tabelle 3 abgebildet sind, (ii) Bereiche von vorzugsweise 9 bis 11 Aminosäuren, (iii) Kombinationen dieser Bereiche, die entweder getrennt oder als Polypeptid-Kette (*Epitope*-

13

Strings) verabreicht werden, wobei die Epitope-Strings bzw. deren Aminosäuresequenzen entweder überlappen oder aber durch Aminosäuren oder andere Platzhalter getrennt sein können, und besonders bevorzugterweise vollständige Proteine oder die entsprechenden kodierenden Sequenzen oder deren Varianten, die auch umfangreiche Deletionen umfassen können. Daher betrifft eine andere Aufgabe der vorliegenden Erfindung Polypeptide, die kodiert werden von den Nukleotidsequenzen oder Fragmenten der Nukleotidsequenzen, wie sie in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 2 und SEQ ID NO: 3 dargestellt sind. Vorzugsweise umfaßt das Polypeptid eine kontinuierliche Sequenz von mindestens 8 Aminosäuren, vorzugsweise mindestens von 9 bis 11 Aminosäuren, besonders bevorzugterweise von mindestens 15 Aminosäuren oder längere Sequenzen oder diskontinuierliche Epitope, die sich vorzugsweise aus wenigstens drei Aminosäuren einer einzigen Polypeptidkette oder, im Falle oligomerer Proteinkomplexe, auch unterschiedlicher Polypeptidketten zusammensetzen. Impfstoff-Konstrukte auf der Basis der kodierenden Sequenz von 97cn54 schließen alle im Stand der Technik bekannten Antigenformen ein und greifen auf einschlägige Verabreichungssysteme zurück.

15

20

25

30

10

5

Kurze Epitope, kodiert von Fragmenten der Nukleinsäuresequenzen gemäß SEQ ID NO: 1 bis 3, und jeweils drei bis fünf Aminosäuren, vorzugsweise von 9 bis 11 oder mehr Aminosäuren umfassend, können vorzugsweise synthetisch hergestellt werden. Derartige Peptide enthalten entweder ein B-Zellepitop, ein MHC Klasse II-restringiertes T-Helferepitop, ein MHC Klasse IIrestringiertes zytotoxisches T-Zellepitop oder Kombinationen der genannten Varianten. Dabei können einzelne Epitope überlappen oder auch durch Platzhalter, präferentiell bestehend aus Glyzin und/oder Serin Resten voneinander getrennnt sein. Verzweigtkettige Peptide können entsprechend dem Stand der Technik entweder während der Synthese oder unter Zuhilfenahme der gängigen und kommerziell erhältlichen homo- und heterobifunktionellen chemischen Quervernetzer im Anschluß an die Synthese und Reinigung der entsprechenden Peptide erzeugt werden. Alternativ können per se wenig immunogene Peptide durch Quervernetzung auch an ausgewählte Trägerproteine wie z.B. Ovalbumin konjugiert werden, gentechnisch in Trägerproteine inseriert oder an deren N- bzw. C-Terminus fusioniert werden. Vorzugsweise sind derartige Trägerproteine (i) bei Expression in geeigneten Zellkultursystemen (siehe unten) oder (ii) nach geeigneter Rückfaltung des gereinigten, denaturierten Proteins in der Lage, partikuläre Strukturen auszubilden, bei denen B-Zellepitope vorzugsweise auf der Oberfläche des partikulären Carriers zu liegen kommen. Zahlreiche Beispiele solcher zur Ausbildung

15

20

25

30

14

partikulärer Strukturen tendierender Polypeptide sind mittlerweile bekannt wie beispielsweise das Hepatitis B-Virus (HBV) Core Antigen (HBcAg), das HBV Oberflächenprotein (HBsAg), das HIV gruppenspezifische Antigen, das Polyomavirus VP1 Protein, das Pappillomvirus L1 Protein oder das TyA Protein der Hefe. Aufgrund der Tatsache, daß sich die Mehrheit der bislang beschriebenen partikelbildenden Proteine aus den Kapsid- oder Strukturproteinen unterschiedlichster Viren rekrutiert, spricht man hier auch von Virus-ähnlichen Partikeln (VLP,

virus-like particles; Übersicht: Sonderausgabe Vaccine. (1999) Volume 18. Advances in Peptide,

Protein and Nucleic Acid Vaccine Strategies. edited by Pof. P.T.P. Kauyama)

Epitop-Strings und Polypeptide, kodiert von Fragmenten der Nukleinsäuresequenzen gemäß SEQ ID NO: 1 bis 3, mit einer Länge größer 30, vorzugsweise größer 50 Aminosäuren sowie Polypeptide mit einer Tendenz zur Ausbildung partikulärer Strukturen (VLP) können nach dem Stand der Technik in Prokaryonten produziert und gereinigt werden. Derartige Plasmide enthalten dementsprechend einen bakteriellen Replikationsursprung wie z.B. ColE1, in aller Regel einen Selektionsmarker wie z.B. eine Resistenz gegenüber Kanamyzin oder Ampizillin, eine konstitutiv aktive oder induzierbare Transkriptions-Kontrolleinheit wie beispielsweise den LacZ- oder Tac Promotor, sowie die Signale zum Translationsstart und Translationsstop Zur vereinfachten Expression und Affinitätsreinigung können auch optional abspaltbare Fusionsanteile und Reinigungshilfen wie beispielsweise die Glutathion-S-Transferase oder Reinigungshilfen wie z.B. Oligohistidin-tags (Fänger) verwendet werden.

Die DNA- oder RNA-Sequenzen, die (i) zur Herstellung der Epitop-Strings, kompletter Proteine oder Virus-ähnlicher Strukturen in eukaryontischen Zellkulturen wie z.B. Hefezellen, Pilzen, Insektenzellen oder Säugerzellen verwendet werden oder die (ii) zur direkten Verabreichung von DNA zu Immunisierungszwecken eingesetzt werden, können sich auf eine Verwendung der Kodons verlassen, wie sie vom Virus selbst verwendet wird. Alternativ kann die Verwendung der Kodons, wo immer technisch möglich, angepasst werden an die am häufigsten oder zweithäufigsten verwendeten Kodons in Genen, die im jeweiligen Produktionssystems hoch exprimiert werden. Beispiele für die Optimierung des Kodongebrauchs in einem unter Sicherheitsaspekten optimierten Polygen, beinhaltend die Gene Gag, Pol und Nef, sowie im Hüllprotein-Gen sind gegeben in SEQ ID NO: 2 und SEQ ID NO: 3. Die SEQ IDs NO: 2 und 3 sind in Beispiel 15 näher spezifiziert.

WO 01/36614

5

10

15

20

25

30

Die Etablierung von Zellinien zur Produktion der Epitop-Strings, Polypeptide oder Virusähnlichen Strukturen in den genannten Zellkultur-Systemen kann dem Stand der Technik
entsprechend auf Vektoren basieren, die wiederum neben einem bakteriellen
Replikationsursprung, einem positiven oder negativen Selektionsmarker vor allem die
entsprechenden Kontollregionen zur regelkonformen Transkription und Translation des
Fremdproteins beinhalten können. Die nachfolgend beschriebenen Komponenten der DNA
Vakzinkonstrukte stehen exemplarisch auch für die Module, die sich auch in Vektoren zur
Expression der Epitop-Strings, Polypeptide oder kompletten Proteine in unterschiedlichen
Säugerzellkulturen wiederfinden.

Bei der einfachsten Form der Immunisierung handelt es sich um die direkte Verabreichung eines reinen DNA-Impfstoffes. Dieser enthält im wesentlichen 5'-seitig vom kodierenden Bereich eine Transkriptions-Kontrollregion, auch Promotor/Enhancer-Region genannt, der wahlweise ein funktionelles Intron zur Steigerung der Genexpression folgen kann, (ii) eine Kozak-Sequenz inklusive eines Translations-Startkodons sowie am 3'-Ende des Fremdgens ein Translations-Terminationskodon gefolgt von einer Polyadenylierungs-Signalsequenz. Promotor/Enhancerregion kann präferentiell eine konstitutive Expression des gewünschten Genproduktes unterstützen und ist beispielsweise von der Transkriptions-Kontrollregion eines unmittelbar frühen (IE) Cytomegalievirus-Gens (CMV-IE) oder dem Rous-Sarcoma Virus (RSV) LTR (long terminal repeat) abgeleitet. Alternativ kann auch eine induzierbare Form einer Transkriptions-Kontrollregion wie z.B. ein Tet on/Tet off Promotor verwendet werden, bei dem die Transkription beispielsweise durch die Gabe von Tetrazyklin oder entsprechender Analoga reguliert wird. Desweiteren bietet sich hier die Verwendung von Zelltyp-spezifisch regulierten Transkriptions-Kontrollregionen an wie z.B. die stromaufwärts des Muskel-Kreatin-Kinase Gens (MCK Gen; muskelspezifische Expression), des CD4-Rezeptorgens oder der MHC Klasse II Gene (präferentielle Expression in Antigen-präsentierenden Zellen) Promotor/Enhancerregionen. In einigen Fällen verwendet man auch chimäre Kombinationen aus (i) Zelltyp-spezifischen Promotoren und (ii) viralen Enhancerregionen, um die Vorteile einer gewebespezifischen Expression mit denen der starken Transkriptionsaktivität viraler Enhancer zu vereinen. Die Verstärkung der Genexpression durch das Einbinden eines in aller Regel 5'-seitig des offenen Leserahmens gelegenen funktionellen Introns geht auf eine gesteigerte

16

Kernexportrate gespleißter im Vergleich zu ungespleißten Transkripten zurück und wird beispielsweise durch die Insertion eines im β-Globin Gen gelegenen Introns erreicht.

Eine bevorzugte Form eines auf SEQ ID NO:1, 2 oder 3 basierenden DNA-Impfstoffs enthält zusätzlich ein von Alpha-Viren wie beispielsweise von Semliki-Forest- oder Venezuela-Encephalitis-Viren (SFV, VEE) abgeleitetes Replikon. In diesem Fall folgt der oben beschriebenen nukleären Transkriptions-Kontrolleinheit und dem wahlweise berüchsichtigten Intron zunächst der für die VEE oder SFV Nichtstrukturproteine (NS) kodierende Bereich. Erst 3' seitig davon folgt das eigentliche Fremdgen, dessen zytoplasmatische Transkription seinerseits durch einen NS-sensitiven Promotor reguliert wird. Dementsprechend wird ausgehend von der nukleären Transkriptions-Kontrolleinheit ein langes Transkript über mehrere offene Leserahmen erzeugt, das anschließend ins Zytoplasma transloziert wird. Die dort synthetisierten NS-Proteine aktivieren dann durch Bindung an die entsprechende Kontrollregion die zytoplasmatische Transkription der Fremdgene. Dieser Amplifikationseffekt führt in aller Regel zu einer abundanten RNA Synthese und folglich hohen Fremdprotein-Syntheseraten. Letzteres erlaubt, im direkten Vergleich mit konventionellen Plasmiden, die auf den beschriebenen Effekt durch zytoplasmatische RNA Amplifikation verzichten, in aller Regel eine deutliche Reduktion der zu verabreichenden Plasmidmenge bei wenigstens vergleichbarer Immunogenität.

Die oben beschriebenen Peptide, Proteine, Virus-ähnlichen Partikel und DNA-Konstrukte können durch intramuskuläre, subkutane, intradermale, intravenöse Injektion verabreicht werden, wobei für die Verabreichung der proteinösen Antigene jeweils der Stand der Technik angewendet wird. Zur DNA-Immunisierung können entweder konventionelle Spritzen mit Injektionsnadeln verwendet werden, oder aber Gerätschaften, die ohne Nadeln auskommen und in aller Regel die DNA über Druckluft direkt in das gewünschte Gewebe einbringen können. Dazu zählt insbesondere auch die intranasale und orale Applikation DNA-haltiger Vakzin- Formulierungen durch sprayartige Vorrichtungen. Alternativ dazu kann die DNA auch an feste Träger wie z.B. Goldkügelchen konjugiert und beispielsweise unter Luftdruck in die entsprechenden Gewebe verabreicht werden.

30

5

10

15

20

25

Zur Verstärkung oder Modulation der Immunantwort können die erwähnten proteinösen Antigene und DNA-Konstrukte auch mit sogenannten Adjuvantien, i.d. Regel Stimulatoren der

Immunantwort, kombiniert oder in einer sequentiellen Abfolge mit den Adjuvantien verabreicht werden. Konventionelle Adjuvantien wie z.B. Aluminiumhydoxyd oder Aluminium-Hydroxyphosphat resultieren in einer Stimulation der humoralen Immunantwort, die sich auch durch hohe Antikörpertiter vom IgG1 Subtyp auszeichnet. Modernere Adjuvantien, wie beispielsweise CpG Oligonukleotide (Konsensuskernmotiv: Purin-Purin-CpG-Pyrimidin-Pyrimidin) oder chemisch modifizierte Derivate davon (Phosphothioat-Oligunukleotide; Oligonukleotide mit Peptidrückgrat) verstärken üblicherweise den zellulären Arm der Immunantwort und unterstützen vornehmlich den Th1-Typ der zellvermittelten Immunität, gekennzeichnet durch hohe Antikörpertiter vom Subtyp IgG2a und die Induktion von Th1 Zytokinen wie z.B. γ-IFN, IL-2 und IL-12.

5

10

15

20

25

Die Verabreichung und Aufnahme von Peptiden, Proteinen und DNA-Vakzinkonstrukten kann insbesondere auch verbessert werden durch Bindung an oder Inkorporation in höhermolekulare Strukturen, wie z.B. biodegradierbare Partikel, multilamellare, idealerweise kationische Liposomen, immunstimulierende Komplexe (ISCOMS), Virosomen oder in vitro assemblierter Viruspartikel. Zu biodegradierbaren Partikeln zählen beispielsweise PLA- (L-lactic acid), PGA-(polyglycolic) oder PLGA- [poly (D,L-lactide-co-glycolide)] Mikrosphären oder Derivate davon, kationische Mikropartikel oder von bakteriellen Kapselpolysacchariden abgeleitete Trägersubstanzen. Der Sammelbegriff ISCOMS steht für immunstimulierende Komplexe, die auf wasserlöslichen Extrakten der Rinde von Quillaja saponaria entstammen und mittels chromatographischer Verfahren weiter aufgereinigt wurden. Eine dem Stand der Technik Übersicht zu den unterschiedlichsten Adjuvantien entsprechende, detaillierte Verabreichungshilfen findet sich unter http://www.niaid.nih.gov/aidsvaccine/pdf/compendium.pdf [Vogel, F. R., Powell, M. F. and Alving, C. R., A Compendium of Vaccine Adjuvants and Excipients (2nd Edition)].

Desweiteren können zur günstigen Präsentation von Epitop-Strings, Polypeptiden und Virusähnlichen Partikeln virale und, alternativ, bakterielle Vektoren eingesetzt werden.

Nach dem aktuellen Stand der Technik eignen sich beispielsweise gentechnisch veränderte Salmonellen und Listerien aufgrund ihres natürlichen Zelltropismus in besonderer Weise dazu, DNA-Vakzinkonstrukte in Antigen-präsentierende Zellen wie Monozyten, Makrophagen und

10

15

20

25

30

PCT/DE00/04073

vor allem in dendritische Zellen einzubringen. Die gentechnischen Veränderungen können neben einem Gewinn an Zelltypspezifität unter anderem dazu beitragen, daß die DNA unbeschadet das Zytoplasma der Antigen-präsentierenden Zelle erreicht. In diesem Fall gelangt ein DNA-Vakzinkonstrukt in den Zellkern, wo über einen eukaryontischen, vorzugsweise viralen oder zelltypspezifischen Promotor der entsprechende Leserahmen unter Nutzung der zellulären Resourcen und Proteine transkribiert wird. Nach dem Transport der RNA ins Zytoplasma wird das entsprechende Genprodukt translatiert und, je nach Beschaffenheit, posttranslational modifiziert und dem entsprechenden zellulären Kompartiment zugewiesen.

Bakterielle Vektoren (Salmonellen, Listerien, Yersinien etc.) können auch zur Induktion einer Schleimhautimmunität, vorzugsweise nach oraler Verabreichungverwendet werden Dabei werden die entsprechenden Antigene durch die bakterielle Transkriptions- und Translationsmaschinerie hergestellt und unterliegen demnach nicht den in Säugerzellen sonst üblichen posttranslationalen Modifikationen (keine entsprechende Glykosylierung; kein sekretorischer *Pathway*).

Daneben existieren mittlerweile eine Vielzahl von attenuierten viralen Vektoren, mit deren Hilfe sich die gewünschten Antigene erfolgreich und in hohen Ausbeuten exprimieren lassen. Neben deren Tauglichkeit zur reinen Antigen-Produktion können solche virale Vektoren auch direkt zur Immunisierung eingesetzt werden. Diese kann zunächst entweder ex vivo erfolgen, beispielsweise zur Infektion von Antigen-präsentierenden Zellen, die anschließen dem Impfling verabreicht werden, oder direkt in vivo durch die subkutane, intradermale, intracutane, intramuskuläre oder intranasale Immunisierung mit dem rekombinanten Virus. die eine günstige Antigen-Präsentation mit entsprechendem Immunisierungserfolg erzielen läßt. So können beispielsweise durch Immunisierung mit rekombinanten Vakzinia Viren wie z.B. dem durch Passagieren über Hühnerzellen attenuierten Modifizierten Vaccinia Virus Ancara (MVA), dem gentechnisch attenuierten Vaccinia Stamm New York (NYVAC) oder die in Vögeln endemischen aviären Vaccinia Viren (Fowlpox, Canarypox) adäquate humorale und zellvermittelte Immunantworten in den geimpften Personen induziert werden. Alternativ eignen sich dazu in gleicher Weise auch eine Reihe anderer Viren wie z.B. rekombinante Alpha-Viren, darunter das Semliki-Forest Virus oder das Venezuela-Enzephalitis Virus, rekombinante Adenoviren, rekombinante Herpes Simplex Viren, Influenzaviren und andere.

10

15

20

25

30

Letztlich können auf Basis der SEQ ID NO:1, 2, oder 3 auch attenuierte HIV-Viren generiert und zu Immunisierungszwecken eingesetzt werden, sofern mittels Klonierverfahren nach dem Stand der Technik die Regulationssequenzen (LTR, long terminal repeat), die den kodierenden Bereich flankieren, ergänzt werden. Eine hinreichende Attenuierung des Virus kann dann entsprechend dem Stand der Technik durch eine oder mehrere Deletionen beispielsweise im Nef-Gen erzieltwerden

Die in den Beispielen SEQ ID NO: 1 und SEQ ID NO: 3 ausgeführten Nukleinsäuresequenzen sowie daraus abgeleitete Peptide, Proteine oder Virus-ähnlichen Partikel können auch als Komponenten viraler Vektoren zur Genüberführung eingesetzt werden.

Die durch das GagPol-Gen (SEQ ID NO:1; Nukleotid 177-4458; Tabelle 3) kodierten Polypeptide können beispielsweise die Verpackungs- und Rezeptorfunktionen von z.B. lentioder retroviralen Vektoren bereitstellen. So können z.B. nach transienter Transfektion von Säugerzellen durch geeignete Plasmidvektoren, welche die gleichzeitige Expression des GagPol und VSV-G (vesicular stomatitis virus Hüllprotein G) Gens unterstützen und die Verpackung eines therapeutischen Transgens sicherstellen, Viruspartikel erzeugt werden, die auch in der Lage sind, ruhende, postmitotische oder enddifferenzierte Zellen zu transduzieren. Dieses Verfahren zur Generierung transduktionskompetenter Viruspartikel kann wesentlich erleichtert und effizienter gestaltet werden, beispielsweise durch die Etablierung stabiler Zellinien, z.B. basierend auf human embryonic kidney Zellen (HEK293), die das GagPol Polyprotein konstitutiv oder unter Kontrolle eines induzierbaren Promotors exprimieren. Alternativ können auch rekombinante Adenoviren generiert werden, die die Verpackungsfunktionen, Rezeptorfunktionen und die Transgenfunktionen oder Kombinationen daraus kodieren, und so als Werkzeug zum ex vivo, in situ und in vivo Delivery von retro- oder lentiviralen Vektoren dienen.

Die durch SEQ ID NO: 3 kodierten Hüllproteine oder Derivate davon können die Rezeptorfunktion für lenti-, spuma- oder retrovirale Vektoren oder anderer, auf umhüllten Viren basierender Vektoren durch Inkorporation in den Lipid-Bilayer bereitstellen. Dazu können beispielsweise auch Verpackungslinien erzeugt werden, bei denen sowohl die GagPol Proteine von Retro-, Spuma- und vorzugsweise von Lentiviren, als auch die aus SEQ ID NO: 1 und 3

10

15

20

20

abgeleiteten Hüllproteine entweder konstitutiv oder unter Kontrolle eines induzierbaren, wahlweise eines in der Aktivität regulierbaren Promotors exprimiert werden. Alternativ dazu können, beispielsweise basierend auf dem Genom von Typ C oder Typ D Retroviren oder anderer membranumhüllter Viren wie z.B. Influenza- oder Herpesviren, chimäre Viren generiert werden, die zusätzlich zu dem natürlichen Hüllprotein oder anstelle des natürlichen Hüllproteins ein von SEO ID NO: 1 oder SEO ID NO: 3 abgeleitetes Hüllprotein auf der Oberfläche tragen.

Gegen die aus den SEQ IDs NO: 1 bis 3 abgeleiteten Peptide, Proteine oder Virus-ähnlichen Partikel können auch (i) polyklonale Antiseren, (ii) monoklonale Antikörper (Maus, Mensch, Kamel), (iii) Antikörperderivate wie beispielsweise single-chain Antikörper, humanisierte Antikörper, bispezifische Antikörper, Phagen-Antikörperbanken oder (iv) andere hochaffin bindende Polypeptide wie z.B. Derivate des hPSTI (human pancreatic secretory trypsin inhibitor) generiert werden. Diese Reagentien können zu therapeutischen Zwecken, beispielsweise zur Behandlung von HIV-Infektionen oder zu diagnostischen Zwecken, beispielsweise zur Herstellung von Testkits verwendet werden.

Auf ähnliche Weise können die aus SEQ ID NO:1, 2 oder 3 abgeleiteten Peptide, Proteine oder Nukleinsäure-Sequenzen für diagnostische Zwecke, z.B. für die Serodiagnostik und für die Nukleinsäure-Hybridisierungstechniken Anwendung oder Amplifikationssystemen oder Kombinationen davon verwendet werden. Vorzugsweise können die erfindungsgemäßen Polynukleotid-Fragmente der Nukleotidsequenz gemäß SEO ID NO:1 in einer Polymerase-Kettenreaktion eingesetzt werden. Besonders bevorzugt werden die erfindungsgemäßen Polynukleotid-Fragmente der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1 zur Diagnostik mittels DNA-Chiptechnologie eingesetzt.

25

Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Beispiel 1:

30 Blutproben

> Alle Blutproben, die für diese Studie verwendet wurden, wurden im Zuge der nationalen, molekularepidemiologischen Studie von 1996/1997 bezüglich HIV-1, Subtyp C, seropositiven

21

IDUs aus mehreren HIV-epidemischen Gebieten in China entnommen. Periphere mononukleäre Blutzellen (PBMC) wurden mittels Ficoll-Gradienten abgetrennt. Die Viren wurden durch Kokultivierung der PBMCs von seropositiven IDUs mit Phytohämaglutinin (PHA)-stimulierten Donor-PBMCs isoliert. Positive Viruskulturen wurden aus den Zellkultur-Überständen nachgewiesen mittels des HIV-1 p24 Core Profile ELISA-Kits (DuPont Inc., Boston, MA).

Beispiel 2:

5

Polymerase Kettenreaktionen (PCR) und DNA-Sequenzierung

Provirale DNA wurde aus produktiv infizierten PBMCs von mehr als einhundert ausge-wählten HIV-1-positiven IDUs aus den nordwestlichen Provinzen Chinas extrahiert (Qiagen Inc., Valencia, CA). Die Nested-PCR wurde verwendet, um die kodierende Region für env C2V3 zu amplifizieren. Die PCR-Produkte wurden mittels der Taq-cycle-Methode unter Ver-wendung von Fluoreszenzfarbstoff-markierten Terminatoren (Applied Biosystems, 373A, Foster City, CA) wie kürzlich beschrieben (Bai et al. 1997; Yu et al. 1997) direkt sequenziert. Multiple Sequenzvergleiche wurden unter Verwendung der Wisconsin software package Genetics Computer Group mit den Korrekturmethoden nach Kimura durchgeführt (GCG, 1997, Version 9).

Beispiel 3:

Phylogenetische Stammbaum-Analysen wurden von allen erhaltenen Sequenzen unter Verwendung des PHYLIP-Software-Pakets durchgeführt. Evolutionäre Entfernungen wurden an Hand der maximum parsimony-Methode berechnet und durch kumulative horizontale Länge der Zweige angegeben. Die statistische Robustheit des neighbour joining Stammbaums wurde wie kürzlich beschrieben durch bootstrap resampling überprüft (Graf et al. 1998).

Beispiel 4:

25

30

Auswahl eines repräsentativen HTV-1-Isolats des Subtyps C von chinesischen IDUs Innerhalb der Gruppen betrugen die berechneten durchschnittlichen Abstände innerhalb der für C2V3 kodierenden Region auf DNA-Ebene $2,26\pm1,43$, was darauf hindeutet, daß die Epidemie in diesem Gebiet noch sehr jung ist. Die Unterschiede zwischen den Gruppen zwischen chinesischen Subtyp-C-Sequenzen und denen aus Indien, Afrika, und Südamerika betrugen $9,67\pm2,31$ (Indien), $15,02\pm4,13$ (Afrika) und $8,78\pm3,41$ (Südamerika). Das zeigt eine enge

22

phylogenetische Verwandtschaft zwischen indischen und chinesischen Subtyp-C-Sequenzen (Lole et. al. 1999) und eine nennenswerte genetische Entfernung zu der *per se* relativ heterogenen Gruppe afrikanischer HIV-1-Stämme des Subtyps C.

5 Beispiel 5:

Identifizierung eines Virus-Isolats, das den in China zirkulierenden prävalenten Virus-Stamm des Subtyps C am besten repräsentiert

Aus den analysierten Proben wurde ein als 97cn54 bezeichnetes repräsentatives Isolat identifiziert, das höchste Homologie (99,6%) zu einer berechneten Konsensus-Sequenz (cnconV3), die auf Grundlage der charakterisierten lokalen HIV-Sequenzen (Tabelle 1) erstellt worden ist, aufweist. Multiple Aminosäure-Sequenzvergleiche einschließlich der Primärsequenzen der V3-Schleife von primären Subtyp-C-Vertretern aus den verschiedensten epidemischen Regionen und auch Konsensus-Sequenzen von anderen Subtypen (A-H, O, CPZ) unterstrichen den Subtyp-C-Charakter des ausgewählten Primärisolats 97cn54 (Tabelle 1). Verglichen mit einer V3-Gesamtkonsensus-Sequenz (consensus) zeigen sowohl 97cn54 als auch cn-con-c Aminosäure-Abweichungen an den Positionen 13 (H→R) und 19 (A→T), die beide charakteristisch für Isolate des Subtyps C sind (C_consensus).

20

10

15

25

Tabelle 1: Aminosäure-Sequenz-Vergleich der V3-Schleifen:

	Position	1	11	21	31	38
5	Consensus	CTRPNNNTRK	SIHIGPGQAF	YATGDII	GDIRQ	AHC
	C_94IN11246		rt-	e-v	-n	
	C_93IN905			m		
	C_93IN999	-vre	rt-	e		
	C_consensus		rt-			
10	C_ind8		-trt-			
•	97cn54-v3	g 	rt-			
	cn-con-v3	g	rt-			
	C_bro025		r	e		
15	C_ind1024		rt-		r	-y-
	C_nof		r-rvtv	na		
	C zam20	-ag	rt-	fa		
	C_sm145	ya	vrt	·n		
	A_consensus		-vr			
20	B_consensus		r	-te		
	D_consensus			tr		
	E_consensus	st	tv-	-r	k-	-y-
	F_çonsensus		1		k-	
	G_consensus					
25	${ t H_consensus}$					
	O_consensus	-egidiqe	rm-w	-smglg-tng	nss-a-	-y-

Tabelle 1: Der Aminosäure-Sequenz-Vergleich der V3-Schleifen von Konsensus-Sequenzen verschiedener Subtypen von HIV-1 (A-O) und ausgewählte Isolate des Subtyps C aus verschiedenen Ländern. Die V3-Gesamtkonsensus-Sequenz wurde durch den Vergleich der Konsensus-Sequenzen von verschiedenen Subtypen (A-O) ermittelt. cn-con-V3 stellt die Konsensus-Sequenz von HIV-1-Stämmen Subtyps C, die in China prävalent sind, dar. 97cn54 wurde als repräsentatives Standard-Isolat der in China vorkommenden prävalenten HIV-1-Stämme des Subtyps C ausgewählt. "-" bedeutet keinen Austausch gegenüber der V3-Konsensus-Sequenz, Kleinbuchstaben bedeuten eine Aminosäure-Substitution und "." bedeutet Lücken. Alle Konsensus- und Isolat-Sequenzen für multiple Vergleiche wurden von der Datenbank Los Alamos erhalten.

Beispiel 6:

30

35

Die für das 97cn54 Hüllprotein kodierende Sequenz ist am nächsten verwandt mit Virus-Stämmen des Typs C aus Indien.

Phylogenetische Stammbaum-Analysen, ursprünglich basierend auf den C2V3-Sequenzen des

env-Gens, ergaben, daß sowohl 97cn54 als auch die Konsensus-Sequenz der chinesischen Isolate des Subtyps C sich mit den Stämmen des Subtyps C aus Indien (ind8, d1024, c-93in905, c-93in999, c-93in11246), aus Afrika (c-eth2220, c-ug286a2), und aus Südamerika (92br025, nof, cam20 und sm145) gruppieren (clustern). Dies weist darauf hin, daß die indischen Virus-Stämme des Subtyps C der Ursprung der Epidemie von HIV-1, Subtyp C, in China sein könnten (Figur 1). Diese Hypothese stimmt auch überein mit unserer früheren epidemiologischen Erkenntnis, die bestätigt, daß mit HIV-1, Subtyp C, infizierte Menschen in Yunnan Injektionskanülen mit indischen Schmuckhändlern im Grenzgebiet geteilt haben sollen (Shao et al. 1999).

10 Beispiel 7:

5

15

20

25

Klonierung des HIV-1-Genoms von im wesentlichen voller Länge

Genome von HIV-1 von im wesentlichen voller Länge wurden amplifizeirt mittels des Expand Long Template PCR-Systems (Boehringer-Mannheim, Mannheim, Deutschland), wie beschrieben bei Graf et al. (1998) und Salminen et al. (1995). Die Startermoleküle (Primer) wurden in konservierten Regionen innerhalb der langen terminalen Wiederholungen (LTR) von HIV-1 positioniert: TBS-A1 (5'-ATC TCT AGC AGT GGC GGC CGA A) und NP-6 (5'-GCA CTC AAG GCA AGC TTT ATT G). Gereinigte PCR-Fragmente wurden mit glatten Enden in einen mit Srfl verdauten pCR-Script-Vektor (Stratagene, Heidelberg, Deutschland) ligiert und in den E. coli-Stamm DH5\alpha transformiert. Verschiedene rekombinante Klone, die im wesentlichen das HIV-1-Genom voller Länge enthielten, wurden mittels Restriktionsfragmentlängen-Polymorphismus (RFLP) und Sequenzierung der kodierenden Sequenz der V3-Schleife identifiziert. Laut RFLP-Analyse unter Verwendung verschiedener Kombinationen von Restriktionsendonukleasen und nachfolgender Sequenzierung der kodierenden Sequenz der V3-Schleife waren 77% der positiven Konstrukte voller Länge nahezu identisch. Ein Provirus-Konstrukt, das die breite Mehrheit der positiven Klone repräsentiert, wurde ausgewählt und wie oben beschrieben unter Verwendung des primer-walking-Ansatzes sequenziert (die Startermoleküle wurden ungefähr alle 300 bp entlang des Genoms für beide Stränge entworfen).

Beispiel 8:

30 DNA-Sequenzen wurden unter Verwendung der Lasergene Software (DNASTAR, Inc., Madison, WI) auf Macintosh-Computern zusammengesetzt. Alle Referenzsequenzen der Subtypen dieser Studie sind von der Los Alamos HIV Datenbank. Ähnlichkeiten in der Nukleotid-Sequenz

25

wurden mittels des lokalen Homologie-Algorithmus von Smith und Waterman berechnet. Multiple Sequenzvergleiche mit verfügbaren Sequenzdaten anderer Subtypen wurden unter Verwendung des Wisconsin Softwarepakets *Genetics Computer Group* (GCG, 1997, Version 9) durchgeführt.

5

10

15

20

25

Beispiel 9:

Gesamtstruktur der kodierenden Sequenz von 97cn54

Die 9078 bp lange genomische Sequenz des Isolats 97cn54 enthielt alle bekannten strukturellen und regulatorischen Gene des HIV-1-Genoms. Es wurden keine wesentlichen Deletionen, Insertionen oder Umlagerungen gefunden. Die Ähnlichkeiten in der Nukleotid-Sequenz wurden untersucht mittels Vergleich aller kodierenden Sequenzen (CDS) von 97cn54 mit Konsensus-Sequenzen verschiedener Genotypen und ausgewählter Subtyp-Isolate (Tabelle 2). Die höchsten Homologien der Leserahmen von gag, pol, env und vif zu den entsprechenden Konsensus-Sequenzen des Subtyps C lagen in einem Bereich von 93,93 bis 95,06%. Diese Beobachtung erweiterte den oben beschriebenen Sequenzvergleich und die phylogenetische Stammbaum-Analyse aufgrund von C2V3 erheblich (siehe Tabelle 1 und Figur 1). Sie bestätigte daher eindeutig, daß das ausgewählte Virus-Isolat zur Gruppe der kürzlich veröffentlichten Virus-Stämme des Subtyps C gehört. Die durch diese Art der Analyse für die Gene tat, vpu, vpr und nef bestimmten Werte der Homologie waren jedoch nicht ausreichend, um eine klare Zuordnung dieser Leserahmen zu Virus-Stämmen des Subtyps B oder C zu erlauben (Tabelle 2). Für das Gen vpu wurden die höchsten Homologien zu den Subtypen B registriert (94,24%), während die Homologie zu der Konsensus-Sequenz des Subtyps C nur 78,23% betrug. Ähnliche Beobachtungen wurden für das Gen tat gemacht: höchste Homologie zum Isolat B'-rl42 (>91%). im Vergleich zu 87,9% (C-92br025) und 85,5% (C-eth2220) für ausgewählte primäre Vertreter des Subtyps C oder 89,01% für die Konsensus-Sequenz des Subtyps C. Diese Daten legten zusammen mit dem Auftreten der Genotypen B, C und E im ganzen epidemischen Gebiet von Yunnan nahe, daß das analysierte Virus-Isolat einen Mosaik-Virusstamm darstellen könnte, der die Folge eines Rekombinationsvorgangs zwischen Subtyp B' und Subtyp C ist.

Tabelle 2: Vergleich der kodierenden Sequenzen von 97cn54 mit den entsprechenden Genen von Referenz-Stämmen und Subtyp-spezifischen Konsensus-Sequenzen.

Prozent	Ident	ität	mit	970	154
r iozem	1000111	пи	HILL	7/0	1.24

CDS	gag	pol	vii	vpr	tat	rev	vpu	env	nel
A	87.68	91.80	86.81	83.66	84.90	83.97	79.82	85.75	84.19
В	90.43	91.93	88.04	90.31	86.56	82.08	94.24	84.52	88.13
B-mn	89.38	90.82	86.01	89.31	87.44	79.48	88.21	82.33	85.41
B'-rl42	91.53	90.76	86.01	88.97	91.163	80.23	96.74	82.70	85.99
С	94.65	94.29	95.06	91.39	89.01	91.99	78.23	93.93	88.82
C- 92br025	92.19	92.91	88.51	90.03	87.91	89.70	76.13	88.51	86.20
C- eth2220	91.4	92.06	87.15	90.77	85.57	88.08	80.09	87.15	87.08
D	89.80	91.08	87.74	87.94	83.93	84.39	87.30	85.26	86.88
E/A	86.324	89.07	86.59	83.39	81.44	81.74	77.31	82.09	84.18
F	88.02	88.99	86.36	86.25	80.65	86.25	82.33	84.02	1
G ,	88.08	1	1	1	1	1	1	84.55	1
н	87.69	89.45	86.01	85.22	<i>'</i>	1	1	83.74	1
o	73.42	78.02	72.12	76.604	72.31	76.60	59.54	67.01	80.35
CPZ	74.14	78.80	93.75	75.44	76.00	75.44	64.41	72.42	/

Tabelle 2: Nukleotidsequenz-Vergleich aller kodierenden Sequenzen (CDS) zwischen 97cn54 und DNA-Sequenzen, die entweder (1) Konsensus-Sequenzen bestimmter HIV-1-Subtypen (erhalten von der Los Alamos HIV-Datenbank) oder (2) Isolate des Standard-Subtyps C (92br025 und eth2220) und B (mn und rl42) darstellen. Die Daten geben die Identität einer bestimmten Sequenz mit 97cn54 in Prozent an. Nicht-eindeutige Nukleotid-Positionen innerhalb der Konsensus-Sequenzen wurden als identisch bewertet. Die höchsten Homologien sind in Fettdruck hervorgehoben. "/" bedeutet, daß von der Los Alamos Datenbank keine Konsensus-Sequenz verfügbar war.

Beispiel 10:

15 Bestimmung der Rekombinationen zwischen den Subtypen

Das rekombinante Identifikationsprogramm (RIP, Version 1.3; http://hiv-wew.lanl.gov/tools) wurde verwendet, um potentielle Mosaik-Strukturen innerhalb der Gesamtsequenz dieses Klons zu identifizieren (Fenstergröße: 200; Schwellenwert für die statistische Signifikanz: 90%; Umgang mit Lücken: STRIP; informativer Modus: OFF). Es wurden Lücken eingeführt, um den

PCT/DE00/04073

Vergleich zu ermöglichen. Die Hintergrund-Sequenzen der Subtypen in dieser Analyse waren: u455 (Subtyp A), RL42 (chinesischer Subtyp B-Thai (B')), eth2220 (Subtyp C), z2d2 (Subtyp D), 93th2 (Subtyp A/E).

5 Beispiel 11:

10

15

20

30

Rekombination zwischen den Subtypen in der kodierenden Region für Gag-Pol von 97cn54 Auch wenn wesentliche Homologien zu den Virusstämmen des Subtyps C innerhalb der hochkonservierten Leserahmen von gag und pol beobachtet wurden, identifizierte die RIP-Analyse 3 Bereiche der intra-subtypischen Rekombination innerhalb gagpol um die Posi-tionen 478-620, 1290-1830 und 2221-2520 oberhalb des Startkodons von gag. Diese ver-streuten Abschnitte liegen innerhalb der Leserahmen von gag und pol und weisen höchste Ho-mologien zu dem Prototyp B (Daten nicht gezeigt) und insbesondere zu einem Isolat des Subtyps B(B'), das aus Yunnan kommt (Figur 2), auf. Diese Beobachtung unterstreicht ein-deutig die Wichtigkeit von RIP-Analysen, da einfache Homologie-Vergleiche auf der Basis von kompletten Genen nicht in der Lage waren, diese kleinen verstreuten Fragmente eines anderen Subtyps zu identifizieren. Um die mittels RIP-Analyse erhaltenen Daten zu bestäti-gen, erstellten wir mehrere phylogenetische Stammbäume unter Verwendung der Regionen, die die Bereiche der vorgeschlagenen Rekombination entweder flankieren oder überspannen (Figur 3). Unter Verwendung mehrerer Standard-Vertreter verschiedener Subtypen und eini-ger ausgewählter Primär-Isolaten des Subtyps C konnten alle vorgeschlagenen Bereiche der Rekombination bestätigt werden durch differenzielles Clustern von 97cn54 mit den jeweiligen Referenz-Isolaten der Subtypen C (Figuren 3 A, C, E, G) oder B (Figuren 3 B, D, F).

Beispiel 12:

25 Intersubtyp-Rekombination in der für env kodierenden Region von 97cn54

Wie die in Tabelle 2 zusammengefassten Sequenzvergleiche erwarten ließen, bestätigte die RIP-Analyse die Intersubtyp-Rekombination zwischen Subtyp (B')-Thai und C (Figur 4) eindeutig. Ein Fragment von etwa 1000 bp Länge, das sich von den 150 3'-terminalen bp von vpr über das erste Exon von tat und rev bis zu vpu erstreckt, zeigte das höchste Ausmaß an Homologie mit dem Vertreter des lokalen Subtyps (B') (r142) (Figur 4 A). Darüber hinaus zeigte ein etwa 300 bp langer Sequenzbereich, der mit der 5'-Hälfte des Gens nef überlappt, höchste Homologie mit dem Subtyp (B')-Thai, wohingegen der verbleibende Teil einschließlich eines Fragments von 300 bp

28

Länge, der sich in die 3'-LTR-Region erstreckt, mit Subtyp C gruppiert (clustert) (Figur 4 B).

Unter Erweiterung der RIP-Analyse zeigten phylogenetischen Stammbäume die engste Verwandtschaft von vpr/vpu und dem 5'-Bereich des nef-Gens zu Isolaten des Subtyps B (Figur 5 A, B), wohingegen das 3'-nef-Fragement sich eindeutig mit Vertretern des Subtyps C gruppierte (Figur 5 C). Weitere Analysen bestätigten, daß die Sequenz des Subtyps B innerhalb dieses Mosaiks näher verwandt ist mit einem kürzlich beschriebenen Thai-(B')-Stamms (r142), der isoliert wurde von einem chinesischen IDU (Graf et al. 1998), als zu Prototyp-Isolaten des Subtyps B (mn und sf2) (Tabelle 2).

10

15

20

5

Beispiel 13:

Repräsentativer Charakter von 97cn54

In den kodierenden Regionen von vpr/vpu und dem nef-Gen von 97cn54 liegende Bruchstellen wurden in fast identischen Postionen bei allen Stämmen des Subtyps C, die aus in den nordwestlichen Provinzen von China lebenden IDUs isoliert wurden, gefunden. 2 RIP-Analysen, die repräsentativ für 8 unabhängig voneinander isolierte und analysierte HIV-1-Stämme von verschiedenen mit HIV-1 infizierten Personen in der autonomen Region Xinjiang isoliert wurden, sind in den Figuren 4 C und D dargestellt. Was die Herkunft von 97cn54 (Südwesten von China) und xj24 und xj15 (nordwestliches Gebiet) betrifft, legen diese Daten für die durch China zirkulierenden C/B'-rekombinanten Stämme einen gemeinsamen Vorläufer nahe. Unsere Ergebnisse zeigen also, daß 97cn54 ein C/(B')-Intersubtyp-Mosaikvirus mit 10 Bruchstellen der Intersubtyp-Rekombination darstellt, das unter den IDUs innerhalb der nordwestlichen Provinzen Chinas am stärksten prävalent ist. Eine schematische Darstellung des (B'/C)-Mosaikgenoms von Isolat 97cn545 ist in Figur 6 dargestellt.

25

30

Beispiel 14:

Vorhersage der über Subtypen hinaus kreuzreaktiven spezifischen Epitope für HIV-spezifische zytolytische T-Zellen

Genomische Sequenzen eröffnen die Möglichkeit, die Konserviertheit von bekannten CTL-Epitopen zu ermitteln, die einen Einfluß haben können auf die Effektivität von HIV-1-Impfstoffkandidaten. Die meisten Reagenzien und Daten bezüglich CTL-Epitopen stammen von Sequenzen von HIV-1_{LAI} des Subtyps B. Um die Konserviertheit von über Subtypen hinaus kreuzreaktiven CTL-Epitopen abzuschätzen, wurden die vorhergesagten Protein-Sequenzen von 97cn54 mit den bekannten und am besten kartierten LAI-spezifischen CTL-Epitopen verglichen. Von den 194 beschriebenen CTL-Epitopen von HIV-1 liegen 75, 55, 40 und 24 in Gag, (p17, p24, p15), in der Reversen Transkriptase (RT), in gp120 bzw. in gp41. Während fast 50% oder mehr der Epitope in Gag und RT völlig identisch sind, stimmten nur 5% und 17% der von HIV-1_{LAI} abgeleiteten CTL-Epitope von gp120 und gp41 exakt mit der für 97cn54 vorhergesagten Aminosäure-Sequenz überein. Wenn man jedoch zwei konservative Fehlpaarungen in einem bestimmten CTL-Epitop zuläßt, war ein zusätzlicher Bereich von 48% (p17), 33% (p24), 40% (RT), 57% (gp120) und 33% (gp41) der bekannten CTL-Epitope von HIV-1_{LAI} verwandt mit den Sequenzen in den entsprechenden von 97cn54 abgeleiteten Polypeptiden. Natürlich muß diese letzte Betrachtung mit einiger Vorsicht aufgenommen werden, da sogar nicht-konservative Austausche die HLA-Bindung oder die T-Zell-Rezeptorerkennung eines antigenen Peptids beseitigen kann. Zusammengenommen sagen diese Beobachtungen jedoch eindeutig eine beträchtliche über die Subtypen hinaus kreuzreaktive CTL-Reaktivität voraus, insbesondere der funktionell und immunologisch konservierten Proteine von HIV-1. Außerdem legen diese Daten nahe, daß ein beträchtlicher Anteil der Reagenzien (Peptide, Vakziniavirus-Konstrukte), die für die Kartierung und Charakterisierung von CTL-Epitopen des Subtyps B synthetisiert und etabliert worden sind, auch nützlich sein können für die Bestimmung von CTL-Reaktivitäten auf Basis von HIV-Sequenzen des Subtyps C.

20

5

10

15

Tabelle 3: Leserahmen der kodierenden Sequenz von 97cn54

Leserahmen	Start	Ende	Start	Ende
gag	177	1654		
pol	1447	4458		
env	5589	8168		
vif	4403	4984		
vpr	4924	5214		
vpu	5426	5671		
tat	5195	5409	7730	7821
rev	5334	5409	7730	7821
nef	8170	8790		

Die Nummern beziehen sich auf das 5'-Ende der in SEQ ID NO: 1 wiedergegebenen DNA Sequenz.

Beispiel 15:

5 (A) Beschreibung der synthetischen kodierenden Region für C54gp160: C-gp160 Das C-gp120-Gen wurde in die einzigen KpnI/SacI-Restriktionsschnittstellen des pCR-Script amp(+)-Klonierungsvektors (Stratagene, Genbank Accession: U46017) kloniert. Die synthetische, im Kodongebrauch an stark exprimierte Säugergene angepaßte kodierende Region von C54gp160 ist in SEQ ID NO: 3 dargestellt. Die synthetische Signalsequenz kodiert ein Transportsignal für den Import des kodierten Polypeptids in das endiplasmatische Retikulum. Die Positionen der verschiedenen kodierenden Regionen sind wie folgt:

CDS	Start	Ende
synthetische	28	87
Signalsequenz	:	
gp160	88 :	2580
		٠. ي

(B) Beschreibung der synthetischen Sequenz von C54 gagpolnef: C-gpnef

Das Gen C-gpnef wurde in die einzigen KpnI/SacI-Restriktionsschnittstellen des pCR-Script amp(+) Klonierungsvektors (Stratagene) kloniert. Die synthetische, im Kodongebrauch an stark exprimierte Säugergene angepaßte Sequenz von C54gagpolnef ist in SEQ ID NO: 2 dargestellt. In dem vorliegenden Konstrukt wurde das N-terminale Glycin gegen Alanin (Nukleotidsequenz GGC) ausgetauscht, um ein Targeting des Polypeptides an die Zytoplasmamembran und die anschleißende Sekretion von assemblierten Virus-ähnlichen Partikeln via Budding zu verneiden. Gleichzeitig wurde an der natürlichen Frameshift-Sequenz ein (-1) Leserastersprung eingeführt, der ein obligates Durchlesen der Ribosomen aus dem Gag- in den Pol Leserahmen garantiert und so die Synthese eines GagPolNef Polyproteins sicherstellt.

Die Positionen der verschiedenen kodierenden Regionen sind wie folgt:

CDS	Start	Ende
gag	13	1500
5'pol (ΔRT)	1501	2460
scrambled nef	2461	3090
3'pol (ΔIN)	3091	4155
RT aktives Zentrum	4156	4266

Beispiel 16:

5

10

15

20

Das durch SEO ID NO: 1 kodierte GagPolNef Polygen wurde über Kpnl/XhoI in den Vektor pcDNA3.1 inseriert und in den E.coli Stamm XL1blue transformiert. Die Fähigkeit des GagPolNef Expressionsvektors eine Gag-spezifische Antikörperantwort zu induzieren wurde in weiblichen BALB/c Mäusen analysiert (Fig. 9). Zwei Gruppen von jeweils 5 Tieren erhielten jeweils eine intramuskuläre (i.m.) Primärimmunisierung von 100 µg DNA pro Immunisierung gefolgt 2 i.m. Folgeimmunisierungen 3 und 6 Wochen später (Gruppe 1: pcDNA-GagPolNef; Gruppe 2: pcDNA). Eine Kontrollgruppe (Gruppe 3) wurde lediglich mit PBS immunisiert. Die Gesamttiter an Gag-spezifischem IgG wurden gegen gereinigtes Gag-Protein im ELISA bestimmt. Die Impfung mit pcDNA-GagPolNef resultierte in einer schnellen Induktion hoher Titer an Gag spezifischen Antikörpern (1:4.000), die gekennzeichnet war durch ein typisches Th1 Profil an Antikörper Isotypen (IgG2a >> IgG1). Die beiden Kontrollgruppen 2 und 3 lieferten keine Hinweise auf die Generierung Gag-spezifischer Antikörper. Die Antikörpertiter stiegen beinahe um das hundertfache (1:20.000) 1 Woche nach der ersten Folgeimmunisierung und erreichten Gag-spezifische Endpunkttiter von 1:80,000 eine Woche nach der zweiten Boosterimmunisierung. Zu keinem Zeitpunkt konnte bei den beiden Kontrollgruppen eine signifikante, Gag-spezifische Antikörperantwort nachgewiesen werden.

Beispiel 17:

10

Die Antigen-spezifische Zytokinsekretion als Hinweis auf die Induktion einer T-Helfer Memory-Antwort wurde aus Milzzellen analysiert, die jeweils 5 Tage nach der zweiten Folgeimmunisierung entnommen wurden. Die Milzzellen der Mäuse, die drei i.m. Immunisierungen mit pcDNA-GagPolNef erhalten hatten, reagierten mit einer deutlichen gIFN Sekretion auf Gag-spezifischen Antigenstimulus (Tabelle 3). Eine vergleichsweise reduzierte gIFN Produktion wurde Milzzellen beobachtet, die aus Mäusen nach dreimaliger subkutaner (s.c.) oder intradermaler (i.d.) Immunisierung mit pcDNA-GagPolNef nach dem selben Schema wie oben gewonnen wurden. In allen Immunisierungsgruppen wurden, unabhängig von der Immunisierungsroute, keine nennenswerte IL4- und IL5 Sekreten aus den spezifisch in vitro restimulierten Milzzellen festgestellt. Eine Zytokinsekretion aus nicht-stimulierten Milzzellen wurde nicht beobachtet.

Die i.m. Immunisierung mit pcDNA-GagPolNef führte demnach zu einem starken Th1 Zytokin-Profil, während die subkutane Verabreichung eher eine schwache Th1 Antwort induzierte.

Tabelle 4: Zytokin-Profil von *in vitro Gag*-stimulierten Milzzellen von Mäusen 1 Immunisierung (Nadelinjektion) oder *i.d. bzw. s.c.* Immunisierung durch eine Part mit den angegebenen DNA Konstrukten

DNA Vakzine	IL-4 (pg/ml)	IL-5 (pg/ml)	IFN-γ (pg/ml)
pcDNA-GagPolNef	<8	<16	3220 ± 840
(i.m.)			
pcDNA-GagPolNef (i.d.)	<8	<16	80 ± 32
pcDNA-GagPolNef (s.c.)	<8	<16	<32

Mittelwerte ± Standardabweichung von Milzzellen, gewonnen jeweils aus 5 Mäusen pro Experiment

Beispiel 18:

Um die Fähigkeit von pcDNA-GagPolNef zur Induktion Gag-spezifischer CTLs zu überprüfen wurden Milzzellen 3 Wochen nach einer primären Immunisierung mit pcDNA-GagPolNef (Gruppe 1), pcDNA (Gruppe 2) und PBS (Gruppe 3) in vitro in einer gemischen-Lymphozyten-Tumor-Zellkultur für 6 Tage spezifisch restimuliert und anschließend hinsichtlich ihrer zytotoxischen Aktivität untersucht. Bei dem nonameren, vom Gag Protein der Subtyp B-Viren

(IIIB-Isolat) abgeleiteten AMQMLKETI Peptid (Einbuchstabencode), das in diesem Versuch zur in vitro Restimulation gleichwie zur Bestimmung der spezifischen zytotoxischen Aktivität eingestzt wurde, stellt bekannterweise ein D^d-restringiertes CTL Epitope in der BALB/c Maus dar. Gag-spezifische zytotoxische T-Zellen konnten nach einer einmaligen i.m. Injektion mit dem pcDNA-GagPolNef Plasmid, nicht jedoch in einer der beiden Kontrollgruppen 2 und 3 festgestellt werden. Die Behandlung von Milzzellen mit dem oben genannten Peptid resultierte nicht in einem in vitro Priming Gag-spezifischer zytotoxischer T-Zellen. Diese Ergebnisse bestätigen (i) die Fähigkeit von pcDNA-GagPolNef zur Induktion Spezifischer zytotoxischer T-Zellen, die (ii) Subtyp-übergreifend aktiv sind (Figur 9).

10

15

5

Literatur

Bai, X., Su, L., Zhang, Y., and et al(1997). Subtype and sequence analysis of the C2V3 region of gp120 gene among HIV-1 strains in Xinjiang. *Chin. J. Virology* 13.

Carr, J. K., Salminen, M. O., Koch, C., Gotte, D., Artenstein, A. W., Hegerich, P. A., St Louis, D., Burke, D. S., and McCutchan, F. E.(1996). Full-length sequence and mosaic structure of a human immunodeficiency virus type 1 isolate from Thailand. *J. Virol.* 70, 5935-5943.

Carr, J. K., Salminen, M. O., Albert, J., Sanders Buell, E., Gotte, D., Birx, D. L., and McCutchan, F. E.(1998). Full genome sequences of human immunodeficiency virus type 1 subtypes G and A/G intersubtype recombinants. *Virology* 247, 22-31.

Esparza, J., Osmanov, S., and Heyward, W. L.(1995). HIV preventive vaccines. Progress to date. Drugs 50, 792-804.

Expert group of joint United Nations programme on HIV/AIDS(1999). Implications of HIV variability for transmission: scientific and policy issues. AIDS 11, UNAIDS 1-UNAIDS 15.

Gao, F., Robertson, D. L., Morrison, S. G., Hui, H., Craig, S., Decker, J., Fultz, P. N., Girard, M.,

Shaw, G. M., Hahn, B. H., and Sharp, P. M.(1996). The heterosexual human immunodeficiency virus type 1 epidemic in Thailand is caused by an intersubtype (A/E) recombinant of African origin. J. Virol. 70, 7013-7029.

Gao, F., Robertson, D. L., Carruthers, C. D., Morrison, S. G., Jian, B., Chen, Y., Barre Sinoussi, F., Girard, M., Srinivasan, A., Abimiku, A. G., Shaw, G. M., Sharp, P. M., and Hahn, B.

30 H.(1998). A comprehensive panel of near-full-length clones and reference sequences for non-subtype B isolates of human immunodeficiency virus type 1. J. Virol. 72, 5680-5698.

Gaywee, J., Artenstein, A. W., VanCott, T. C., Trichavaroj, R., Sukchamnong, A., Amlee, P.,

WO 01/36614

de Souza, M., McCutchan, F. E., Carr, J. K., Markowitz, L. E., Michael, R., and Nittayaphan, S.(1996). Correlation of genetic and serologic approaches to HIV-1 subtyping in Thailand. J. Acquir. Immune. Defic. Syndr. Hum. Retrovirol. 13, 392-396.

34

- Graf, M., Shao, Y., Zhao, Q., Seidl, T., Kostler, J., Wolf, H., and Wagner, R.(1998). Cloning and characterization of a virtually full-length HIV type 1 genome from a subtype B'-Thai strain representing the most prevalent B-clade isolate in China. AIDS Res. Hum. Retroviruses 14, 285-288.
 - Graham, B. S. and Wright, P. F. (1995). Candidate AIDS vaccines. N. Engl. J. Med. 333, 1331-1339.
- 10 Kostrikis, L. G., Bagdades, E., Cao, Y., Zhang, L., Dimitriou, D., and Ho, D. D.(1995). Genetic analysis of human immunodeficiency virus type 1 strains from patients in Cyprus: identification of a new subtype designated subtype I. J. Virol. 69, 6122-6130.
 - Leitner, T. and Albert, J.(1995). Human Retroviruses and AIDS 1995: a compilation and analysis of nucleic acid and amino acid sequences. (Myers, G., Korber, B., Wain-Hobson, S.,
- 15 Jeang, K., Mellors, J., McCutchan, F., Henderson, L., and Pavlakis, G. Eds.) Los Alamos National Laboratory, Los Alamos, N. Mex. III147-III150.

20

- Lole, K. S., Bollinger, R. C., Paranjape, R. S., Gadkari, D., Kulkarni, S. S., Novak, N. G., Ingersoll, R., Sheppard, H. W., and Ray, S. C.(1999). Full-length human immunodeficiency virus type 1 genomes from subtype C-infected seroconverters in India, with evidence of intersubtype recombination. J. Virol. 73, 152-160.
- Loussert Ajaka, I., Chaix, M. L., Korber, B., Letourneur, F., Gomas, E., Allen, E., Ly, T. D., Brun Vezinet, F., Simon, F., and Saragosti, S.(1995). Variability of human immunodeficiency virus type 1 group O strains isolated from Cameroonian patients living in France. . *J. Virol.* 69, 5640-5649.
- 25 Luo, C. C., Tian, C., Hu, D. J., Kai, M., Dondero, T., and Zheng, X.(1995). HIV-1 subtype C in China [letter]. Lancet 345, 1051-1052.
 - Myers, G., Korber, B., Foley, B., Jeang, K. T., Mellors, J. W., and Wain Hobson, S.(1996). Human retroviruses and AIDS: a compilation and analysis of nucleic acid and amino acid sequences. (Anonymous Theoretical Biology and Biophysics Group, Los Alamos, N. Mex.
- 30 Salminen, M. O., Koch, C., Sanders Buell, E., Ehrenberg, P. K., Michael, N. L., Carr, J. K., Burke, D. S., and McCutchan, F. E.(1995). Recovery of virtually full-length HIV-1 provirus of diverse subtypes from primary virus cultures using the polymerase chain reaction. Virology 213,

80-86.

15

- Shao, Y., Zhao, Q., Wang B., and et al(1994). Sequence analysis of HIV env gene among HIV infected IDUs in Yunnan epidemic area of China. Chin. J. Virology 10, 291-299.
- Shao, Y., Su, L., Sun, X., and et al(1998). Molecular Epidemiology of HIV infection in China.
- 5 12th world AIDS conference, Geneva 13132, (Abstract).
 - Shao, Y., Guan, Y., Zhao, Q., and et al(1999). Genetic variation and molecular epidemiology of the Ruily HIV-1 strains of Yunnan in 1995. Chin. J. Virol. 12, 9.
 - Sharp, P. M., Robertson, D. L., and Hahn, B. H.(1995). Cross-species transmission and recombination of 'AIDS' viruses. *Philos. Trans. R. Soc. Lond. B. Biol. Sci.* 349, 41-47.
- 10 Sharp, P. M., Bailes, E., Robertson, D. L., Gao, F., and Hahn, B. H.(1999). Origins and evolution of AIDS viruses. *Biol. Bull.* 196, 338-342.
 - World Health Organisation Network for HIV Isolation and Characterization (1994). HIV-1 variation in WHO-sponsored vaccine-evaluation sites: genetic screening, sequence analysis and preliminary biological characterization of selected viral strains. AIDS Res. Hum. Retroviruses 10, 1327-1344.
 - Yu, H., Su, L., and Shao, Y.(1997). Identification of the HTV-1 subtypes by HMA and sequencing. Chin. J. Epidemiol. 18, 201-204.

Patentansprüche

Ein Polynukleotid umfassend eine Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3
oder dessen Fragment oder Derivat, oder ein Polynukleotid, das mit der
Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 hybridisiert.

.5

10

- Polynukleotid oder dessen Fragment oder Derivat nach Anspruch 1, wobei das hybridisierende Polynukleotid unter stringenten Bedingungen mit der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 hybridisiert.
- 3. Polynukleotid oder dessen Fragment oder Derivat nach Anspruch 1 oder 2, umfassend mindestens eine kontinuierliche Sequenz von mindestens 9 Nukleotiden, bevorzugt mindestens 15, mehr bevorzugt mindestens 27, oder mehr Nukleotide.
- Polynukleotid oder dessen Fragment oder Derivat nach Anspruch 3 mit mehr als einer kontinuierlichen Sequenz von Nukleotiden, wobei mindestens zwei der kontinuierlichen Sequenzen durch einen Nukleotid-Platzhalter ("spacer") getrennt sind.
- Polynukleotid oder dessen Fragment oder Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 4,
 welches für wenigstens ein Polypeptid kodiert, welches kodiert wird durch die unter SEQ
 ID NO: 1, SEQ ID NO: 2 oder SEQ ID NO: 3 beschriebene Nukleotidsequenz.
 - 6. DNA-Konstrukte, umfassend das Polynukleotid oder dessen Fragment oder Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 5.
 - Bakterieller oder viraler Vektor, umfassend das Polynukleotid oder dessen Fragment oder
 Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 5.
- 8. Polynukleotid oder dessen Fragment oder Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 5 als
 30 Arzneimittel, Impfstoff oder Diagnostikum.
 - 9. Verwendung des Polynukleotids oder dessen Fragments oder Derivats nach einem der

WO 01/36614 PCT/DE00/04073

Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung eines Arzneimittels oder Impfstoffs für die Behandlung oder Prävention von HIV-Infektionen.

- 10. Polypeptid, kodiert von der Nukleotidsequenz oder Fragment oder Derivat der
 Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3.
 - 11. Polypeptid nach Anspruch 10, umfassend eine kontinuierliche Sequenz von von mindestens 8 Aminosäuren, die von der Nukleotidsequenz oder Fragmenten oder Derivaten der Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO:1, 2 oder 3 kodiert werden.

10

- 12. Polypeptid nach Anspruch 10 oder 11, wobei die Aminosäuresequenz dem HIV-Hüllprotein oder einem Fragment des HIV-Hüllproteins entspricht.
- Polypeptid nach einem der Ansprüche 10 bis12, ferner umfassend eine antigene
 Determinante, die natürlicherweise in Infizierten eine Immunreaktion auslöst.
 - 14. Polypeptid nach Anspruch 13, wobei die antigene Determinante ein Konformations-Epitop oder ein lineares Epitop ist.
- 20 15. Das Polypeptid nach einem der Ansprüche 10 bis 14 als als Arzneimittel, Impfstoff oder Diagnostikum.
 - Verwendung des des Polypeptids nach einem der Ansprüche 10 bis 14 zur Herstellung eines Arzneimittels oder Impfstoffs für die Behandlung oder Prävention von HIV-Infektionen.
 - 17. Isoliertes Polypeptid spezifisch gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 10 bis 14.
- 30 18. Isoliertes Polypeptid nach Anspruch 17 als Arzneimittel oder Diagnostikum.
 - 19. Verwendung des isolierten Polypeptids nach Anspruch 17 zur Herstellung eines

WO 01/36614 PCT/DE00/04073 38

Arzneimittels für die Behandlung oder Prävention von HIV-Infektionen.

20. Isoliertes Polypeptid nach Anspruch 17 oder 18 oder die Verwendung des isolierten Polypeptids nach Anspruch 19, wobei das isolierte Polypeptid ein Antikörper ist.

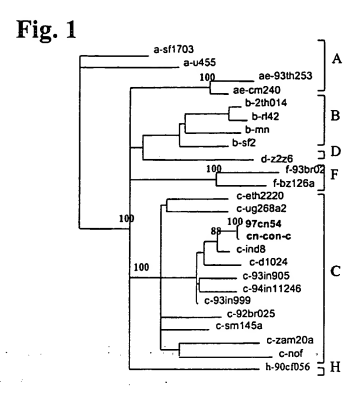
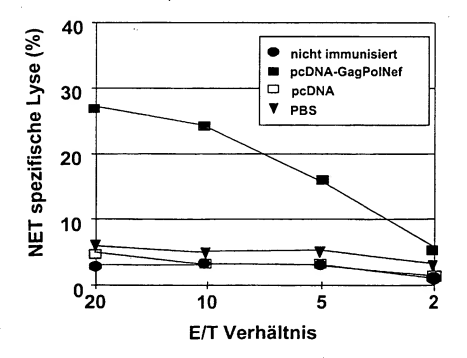
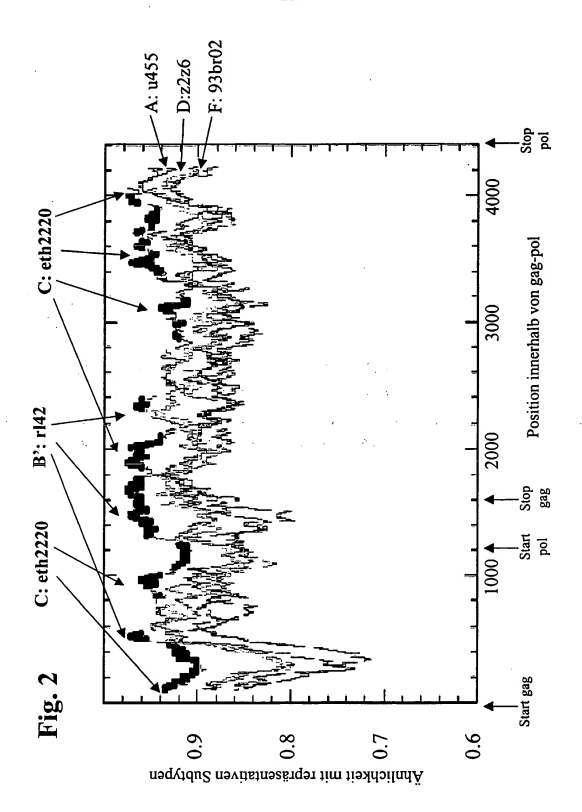


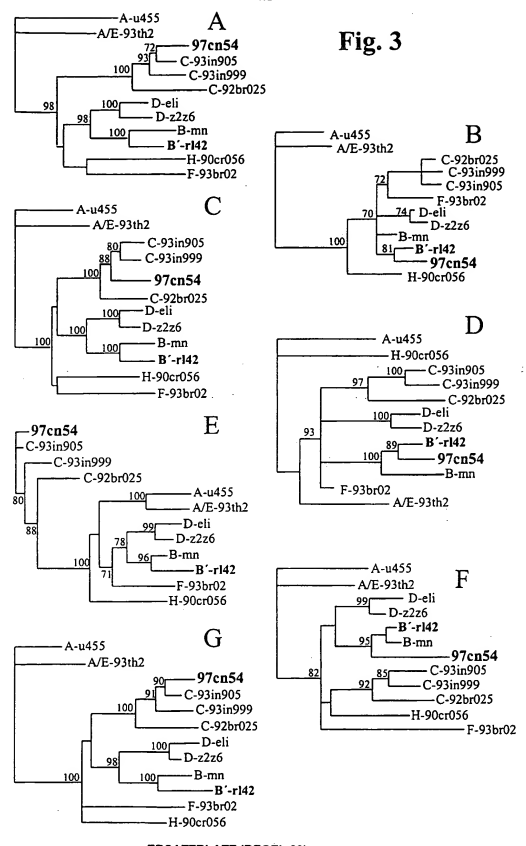
Fig. 9



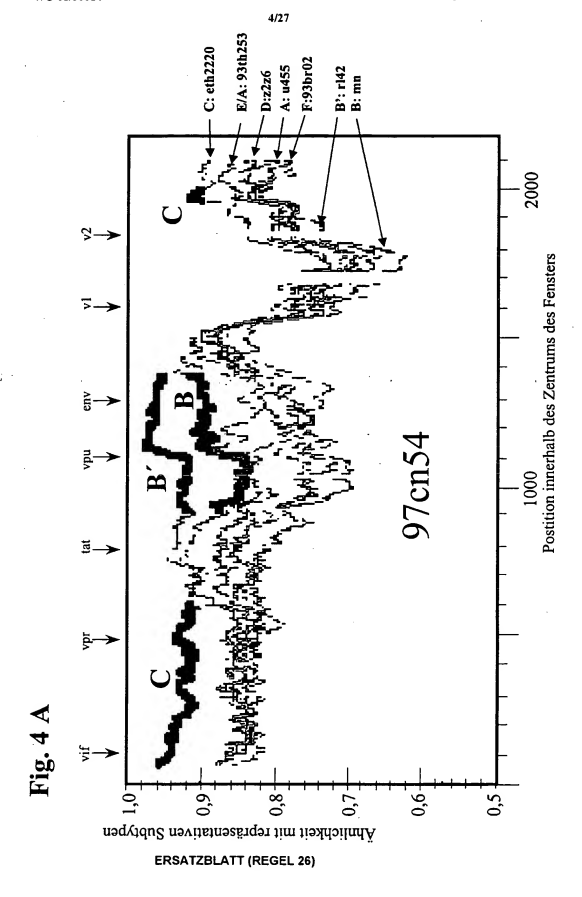
ERSATZBLATT (REGEL 26)

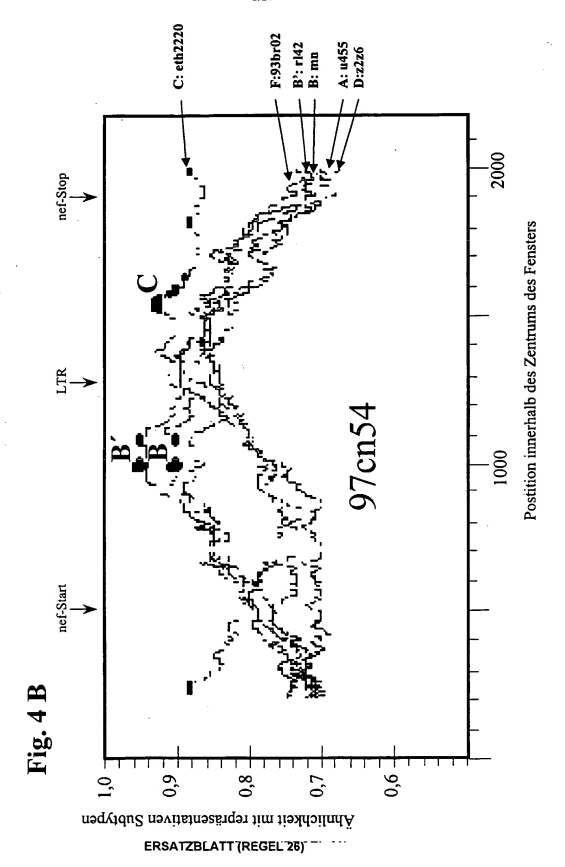


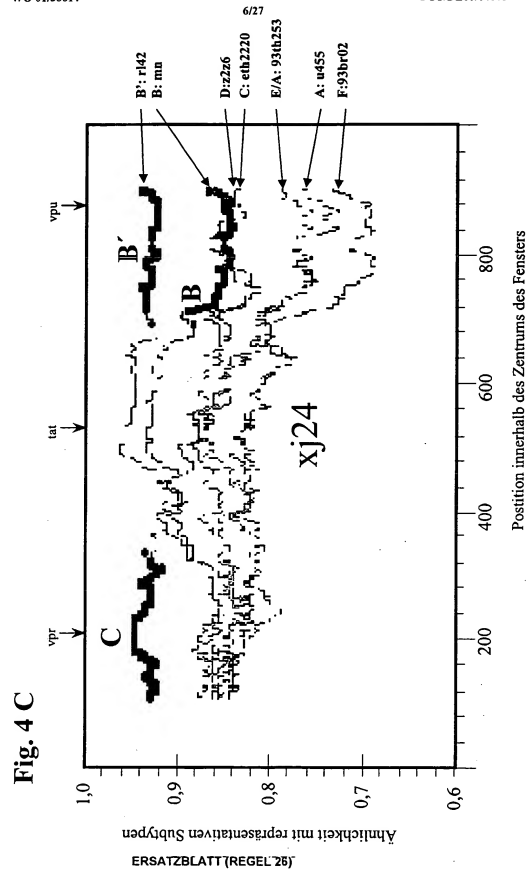
ERSATZBLATT (REGEL 26)

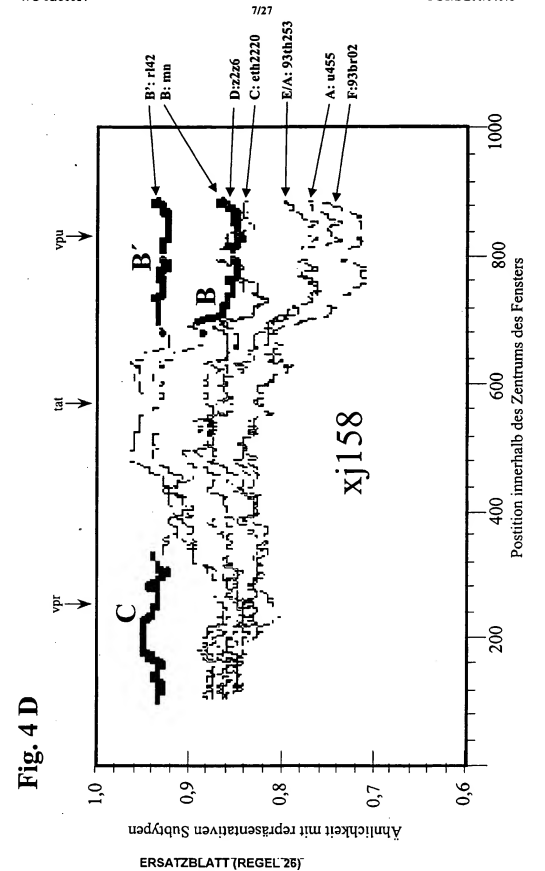


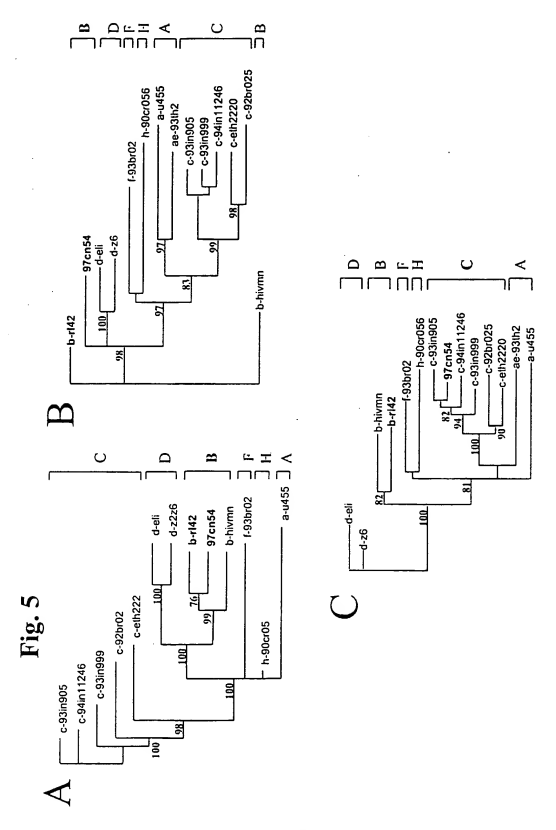
ERSATZBLATT (REGEL 26)





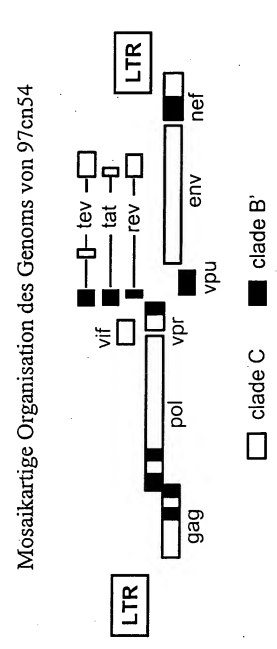


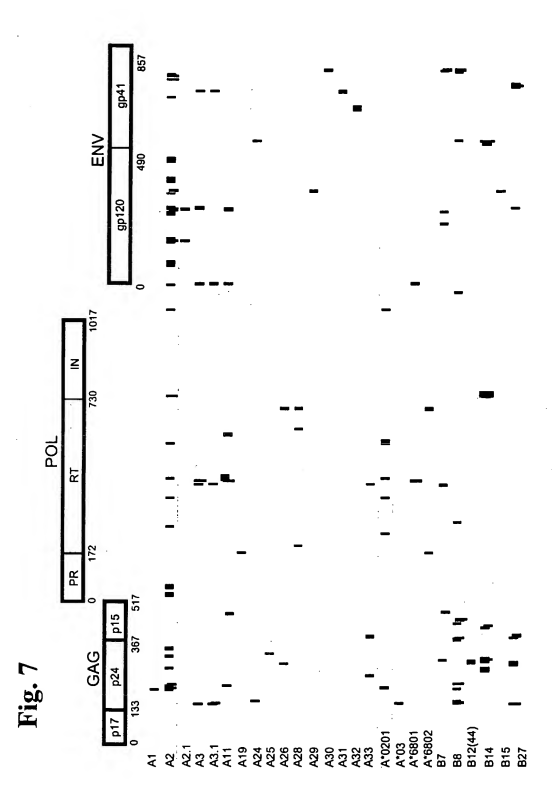




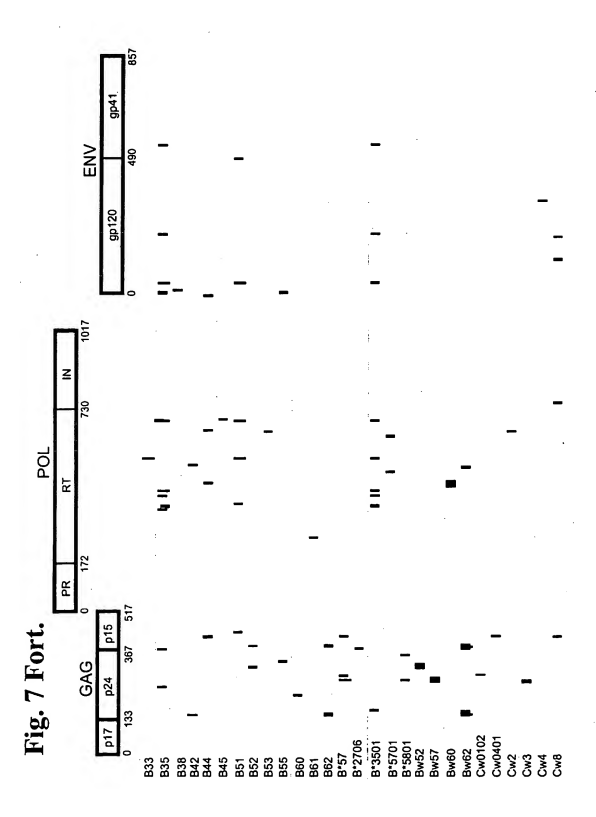
ERSATZBLATT (REGEL 26)

Fig. 6





ERSATZBLATT (REGEL 26)



ERSATZBLATT (REGEL 26)

Fig. 8/a

	1	AATCTCTAGCAGTGGCGCCCGAACAGGGACTTGAAAGCGAAAGTAAGACCAGAGGAGATC	60
a	•	TTAGAGATCGTCACCGCGGGCTTGTCCCTGAACTTTCGCTTTCATTCTGGTCTCCTCTAG N L * Q W R P N R D L K A K V R P E E I	
b		ISSSGARTGT * KRK * DQRRS	-
С	•	S L A V A P E Q G L E S E S K T R G D L	-
	61	TCTCGACGCAGGACTCGGCTTGCTGAAGTGCACTCGGCAAGAGGCGAGAGCGGCGACTGG	120
a		AGAGCTGCGTCCTGAGCCGAACGACTTCACGTGAGCCGTTCTCCGCTCTCGCCGCTGACC S R R R T R L A E V H S A R G E S G D W	-
с р		L D A G L G L L K C T R Q E A R A A T G S T Q D S A C + S A L G K R E R R L V	- -
		TGAGTACGCCAATTATATTTGACTAGCGGAGGCTAGAAGGAGAGAGA	
	121	ACTCATGCGGTTAATATAAACTGATCGCCTCCGATCTTCCTCTCTCT	180
a b		* V R Q L Y L T S G G * K E R D G C E S E Y A N Y I * L A E A R R R E M G A R A	- -
С		STPIIFD * RRLEGERW V RER	-
	181	GTCAATATTAAGAGGGGGAAAATTAGATAAATGGGAAAAAATTAGGTTAAGGCCAGGGGG	240
a		CAGTTATAATTCTCCCCCTTTTAATCTATTTACCCTTTTTTAATCCAATTCCGGTCCCCC V N I K R G K I R * M G K N * V K A R G	
p c		SILRGGKLDKWEKIRLRPGG QY*EGEN*INGKKLG*GQGE	-
_		AAAGAAACACTATATGCTAAAACACCTAGTATGGGCAAGCAGGGAGCTGGAAAGATTTGC	
	241	TTTCTTTGTGATATACGATTTTGTGGATCATACCCGTTCGTCCCTCGACCTTTCTAAACG	300
a		KETLYAKTPSMGKQGAGKIC	<u>-</u>
р С		KKHYMLKHLVWASRELERFARNTIC*NT*YGQAGSWKDLH	-
	202	ACTTAACCCTGGCCTTTTAGAGACATCAGAAGGCTGTAAACAAATAATGAAACAGCTACA	260
	301	TGAATTGGGACCGGAAAATCTCTGTAGTCTTCCGACATTTGTTTATTACTTTGTCGATGT	360
a b		T * P W P F R D I R R L * T N N E T A T . L N P G L L E T S E G C K Q I M K Q L Q .	-
С		LTLAF * R H Q K A V N K * * N S Y N	-
	361	ATCAGCTCTTCAGACAGGAACAGAGGAACTTAGATCATTATTCAACACAGTAGCAACTCC	420
a		TAGTCGAGAAGTCTGTCCTTGTCTCCTTGAATCTAGTAATAAGTTGTGTCATCGTTGAGG I S S S D R N R G T * I I I Q H S S N S · S A L Q T G T E E L R S L F N T V A T P ·	-
ъ С		SALQTGTEELRSLFNTVATP - QLFRQEQRNLDHYSTQ * QLP -	-
		CTATTGTGTACATACAGAGATAGATGTACGAGACACCAGAGAAGCCTTAGACAAGATAGA	
	421	GATAACACATGTATGTCTCTATCTACATGCTCTGTGGTCTCTTCGGAATCTGTTCTATCT	480
a b		L L C T Y R D R C T R H Q R S L R Q D R - Y C V H T E I D V R D T R E A L D K I E -	-
С		I V Y I Q R * M Y E T P E K P * T R * R -	-
	481	GGAAGAACAAAACAAAATTCAGCAAAAAACACAGCAGGCAAAGGAGGCTGACGGGAAGGT	540
a		CCTTCTTGTTTTGTTTTAGTCGTTTTTTTGTGTCGTCCGTTTCCTCCGACTGCCCTTCCA G R T K Q N S A K N T A G K G G	
b c		E E Q N K I Q Q K T Q Q A K E A D G K V - K N K T K F S K K H S R Q R R L T G R S -	- -

WO 01/36614 PCT/DE00/04073

Fig. 8/b

```
CAGTCAAAATTATCCTATAGTACAGAATCTCCAAGGGCAAATGGTACATCAGCCCATATC
    541 ------ 600
        GTCAGTTTTAATAGGATATCATGTCTTAGAGGTTCCCGTTTACCATGTAGTCGGGTATAG
a.
        Q S K L S Y S T E S P R A N G T S A H I
         S Q N Y P I V Q N L Q G Q M V H Q P I S -
V K I I L * Y R I S K G K W Y I S P Y H -
b
С
        ACCTAGAACTTTAAATGCATGGGTAAAAGTGGTAGAAGAGAAGGCTTTTAGCCCAGAAGT
    601 -----+-----+ 660
        TGGATCTTGAAATTTACGTACCCATTTTCACCATCTTCTCTTCCGAAAATCGGGTCTTCA
        T * N F K C M G K S G R R E G F * P R S
P R T L N A W V K V V E E K A F S P E V
b
         LEL*MHG*KW*KRRLLAQK
c
        AATACCCATGTTTTCAGCGTTATCAGAAGGAGCCACCCCACAAGATTTAAACACCATGCT
        TTATGGGTACAAAAGTCGCAATAGTCTTCCTCGGTGGGGTGTTCTAAATTTGTGGTACGA
        N T H V F S V I R R S H P T R F K H H A
I P M F S A L S E G A T P Q D L N T M L
Y P C F Q R Y Q K E P P H K I * T P C *
a
b
c
        AAACACAGTGGGGGGACATCAAGCAGCTATGCAAATATTAAAAGATACCATCAATGAAGA
        TTTGTGTCACCCCCTGTAGTTCGTCGATACGTTTATAATTTTCTATGGTAGTTACTTCT
        K H S G G T S S S Y A N I K R Y H Q * R - N T V G G H Q A A M Q I L K D T I N E E - T Q W G D I K Q L C K Y * K I P S M K R -
b
c
        GGCTGCAGAATGGGATAGATTACATCCAGTACATGCAGGGCCTATTGCACCAGGCCAAAT
        CCGACGTCTTACCCTATCTAATGTAGGTCATGTACGTCCCGGATAACGTGGTCCGGTTTA
        G C R M G * I T S S T C R A Y C T R P N - A A E W D R L H P V H A G P I A P G Q M -
а
b
         L Q N G I D Y I Q Y M Q G L L H Q A K *-
C
        GAGAGAACCAAGGGGAAGTGACATAGCAGGAACTACTAGTAACCTACAGGAACAAATÁGC
    841 ------ 900
        CTCTCTTGGTTCCCCTTCACTGTATCGTCCTTGATGATCATTGGATGTCCTTGTTTATCG
        b
         ENQGEVT * QELLVTYRNK * H-
c
        {\tt ATGGATGACGAGTAACCCACCTGTTCCAGTAGGAGACATCTATAAAAGATGGATAATTCT}
    901 -----+ 960
        TACCTACTGCTCATTGGGTGGACAAGGTCATCCTCTGTAGATATTTTCTACCTATTAAGA
        M D D E * P T C S S R R H L * K M D N S - W M T S N P P V P V G D I Y K R W I I L - G * R V T H L F Q * E T S I K D G * F W -
b
C
        GGGATTAAATAAAATAGTAAGAATGTATAGCCCTACCAGCATTCTGGACATAAAACAAGG
        CCCTAATTTATCATTCTTACATATCGGGATGGTCGTAAGACCTGTATTTTGTTCC
        G I K * N S K N V * P Y Q H S G H K T R -
G L N K I V R M Y S P T S I L D I K Q G -
D * I K * * E C I A L P A F W T * N K G -
b
c
        GCCAAAGGAACCCTTTAGAGACTATGTAGACCGGTTCTTTAAAACTTTAAGAGCGGAACA
   1021 ------ 1080
        CGGTTTCCTTGGGAAATCTCTGATACATCTGGCCAAGAAATTTTGAAATTCTCGCCTTGT
        A K G T L * R L C R P V L * N F K S G T - P K E P F R D Y V D R F F K T L R A E Q -
b
         QRNPLETM * TGSLKL * ERNK-
c
        AGCTACGCAAGGTGTAAAAAATTGGATGACAGACACCTTGTTGGTCCAAAATGCGAACCC
   1081 -----+ 1140
        TCGATGCGTTCCACATTTTTTAACCTACTGTCTGTGGAACAACCAGGTTTTACGCTTGGG
       ъ
         LRKV * KIG * QTPCWSKMRTQ-
```

WO 01/36614

14/27

Fig. 8/c

a b c	1141	AGATTGTAAGACCATTTTAAGAGCATTAGGACCAGGGGCTTCAATAGAAGAAATGATGAC
a b c	1201	AGCATGTCAGGGAGTGGGAGGACCTAGCCATAAAGCAAAAGTGTTGGCCGAGGCAATGAG TCGTACAGTCCCTCACCCTCCTGGATCGGTATTTCGTTTTCACAACCGGCTCCGTTACTC S M S G S G R T * P * S K S V G R G N E · - A C Q G V G G P S H K A K V L A E A M S - H V R E W E D L A I K Q K C W P R Q * A -
a b c	1261	CCAAACAAACAGTGCCATACTGATGCAGAGAAGCAATTTTAAAGGCTCTAAAAGAATTGT
a b c	1321	TAAATGTTTCAACTGTGGCAAGGAAGGGCACATAGCCAGAAATTGCAGGGCCCCTAGGAA 1380 ATTTACAAAGTTGACACCGTTCCTTCCCGTGTATCGGTCTTTAACGTCCCGGGGATCCTT * M F Q L W Q G R A H S Q K L Q G P * E - K C F N C G K E G H I A R N C R A P R K - N V S T V A R K G T * P E I A G P L G K -
a b c	1381	AAAGGGCTGTTGGAAATGTGGAAAAGAAGAAGAACCCAAATGAAAGATTGTACTGAGAGACA TTTCCCCGACAACCTTTACACCTTTTCTTCCTGTGGTTTACTTTCTAACATGACTCTCTGT K G L L E M W K R R T P N E R L Y * E T - K G C W K C G K E G H Q M K D C T E R Q - R A V G N V E K K D T K * K I V L R D R -
a b c	1441	GGCCAATTTTTTAGGGAAAATCTGGCCCTCCCACAAGGGAGGCCAGGGAATTTTCTTCA CCGGTTAAAAAATCCCTTTTAGACCGGAGGGTGTTCCCTCCC
a b c	1501	GAACAGACCAGAGCCAACAGCCCCACCAGAGGAGAGAGGCTTCAGGTTTGGGGAAGAGACAAC
a b c	1561	AACTCCATCTCAGAAGCAGGAGCCAATAGACAAGGAACTATATCCTTTAACTTCCCTCAA TTGAGGTAGAGTCTTCGTCCTCGGTTATCTGTTCCTTGATATAGGAAATTGAAGGGAGTT N S I S E A G A N R Q G T I S F N F P Q - T P S Q K Q E P I D K E L Y P L T S L K - L H L R S R S Q * T R N Y I L * L P S N -
a b c	1621	ATCACTCTTTGGCAACGACCCCTCGTCACAATAAAGATAGGGGGGGCAATTAAAGGAAGCT TAGTGAGAAACCGTTGCTGGGGAGCAGTGTTATTTCTATCCCCCCGTTAATTTCCTTCGA I T L W Q R P L V T I K I G G Q L K E A - S L F G N D P S S Q * R * G G N * R K L - H S L A T T P R H N K D R G A I K G S S -
a b c	1681	CTATTAGATACAGGAGCAGGTGATACAGTATTAGAAGACCTGAATTTGCCAGGGAAATGG

Fig. 8/d

•	AAACCAAAAATGATAGGGGGAATTGGAGGTTTTATCAAAGTAAGACAGTATGAACAGATA
1741	TTTGGTTTTTACTATCCCCCTTAACCTCCAAAATAGTTTCATTCTGTCATACTTGTCTAT K P K M I G G I G G F I K V R Q Y E Q I - N Q K * * G E L E V L S K * D S M N R Y - T K N D R G N W R F Y Q S K T V * T D T -
	CCCATAGAAATTTGCGGACACAAAGCTATAGGTACAGTATTAGTAGGACCTACACCTGTC
1801	GGGTATCTTTAAACGCCTGTGTTTCGATATCCATGTCATAATCATCCTGGATGTGGACAG P I E I C G H K A I G T V L V G P T P V - P * K F A D T K L * V Q Y * * D L H L S - H R N L R T Q S Y R Y S I S R T Y T C Q -
	AACATAATTGGAAGAAATCTGTTGACTCAGCTTGGTTGCACTTTAAATTTTCCAATCAGT
1861	TTGTATTAACCTTCTTTAGACAACTGAGTCGAACCAACGTGAAATTTAAAAGGTTAGTCA N I I G R N L L T Q L G C T L N F P I S - T * L E E I C * L S L V A L * I F Q S V - H N W K K S V D S A W L H F K F S N Q S -
	CCCATTGAAACTGTACCAGTAAAATTAAAGCCAGGAATGGATGG
1921	GGGTAACTTTGACATGGTCATTTTAATTTCGGTCCTTACCTACC
	TGGCCATTGACAGAAGAGAAAATAAAAGCATTAACAGCAATTTGTGATGAAAATGAGAAAA
1981	ACCGGTAACTGTCTTCTTTTATTTCGTAATTGTCGTTAAACACTACTTTACCTCTTT W P L T E E K I K A L T A I C D E M E K - G H * Q K R K * K H * Q Q F V M K W R K - A I D R R E N K S I N S N L * * N G E R -
	GAAGGAAAATTACAAAAATTGGGCCTGAAAATCCATATAACACTCCAATATTTGCCATA
2041	CTTCCTTTTTAATGTTTTTTAACCCGGACTTTTAGGTATATTGTGAGGTTATAAACGGTAT E G K I T K I G P E N P Y N T P I F A I - K E K L Q K L G L K I H I T L Q Y L P * - R K N Y K N W A * K S I * H S N I C H K -
2101	AAAAAGAAGGACAGTACTAAGTGGAGAAAGTTAGTAGATTTCAGGGAACTCAATAAAAGA
2101	TTTTTCTTCCTGTCATGATTCACCTCTTTCAATCATCATAAGTCCCTTGAGTTATTTTCT K K K D S T K W R K L V D F R E L N K R - K R R T V L S G E S * * I S G N S I K E - K E G Q Y * V E K V S R F Q G T Q * K N -
2161	ACTCAAGATTTTTGGGAAGTTCAATTAGGAATACCACACCCAGCAGGGTTAAAAAAAGAAA
2101	TGAGTTCTAAAAACCCTTCAAGTTAATCCTTATGGTGTGGGTCGTCCCAATTTTTTCTTT T Q D F W E V Q L G I P H P A G L K K K - L K I F G K F N * E Y H T Q Q G * K R K - S R F L G S S I R N T T P S R V K K E K -
2221	AAATCAGTGACAGTACTGGATGTGGGGGATGCATATTTTTCAATTCCTTTATATGAAGAC
	TTCAGGAAGTATACTGCATTCACCATACCTAGTAGAAACAATGAAACACCAGGGATTAGG
2281	AAGTCCTTCATATGACGTAAGTGGTATGGATCATCTTTGTTGTTGTCCCTAATCC F R K Y T A F T I P S R N N E T P G I R - S G S I L H S P Y L V E T M K H Q G L G - Q E V Y C I H H T * * K Q * N T R D * V -
	1801 1861 1921 1981 2041 2101

Fig. 8/e

a b c	2341	TATCAGTACAATGTACTTCCACAGGGATGGAAAGGATCACTAGCAATATTCCAAAGTAGC ATAGTCATGTTACATGAAGGTGTCCCTACCTTTCCTAGTGATCGTTATAAGGTTTCATCG Y Q Y N V L P Q G W K G S L A I F Q S S I S T M Y F H R D G K D H * Q Y S K V A S V Q C T S T G M E R I T S N I P K * H	-
a b c	2401	ATGACAAAAACCTTAGAGCCTTTTAGAAAACAAAATCCAGGCATAGTTATCTATC	-
a b c	2461	ATGGATGATTTGTATGTAGGATCTGACTTAGAGATAGGGCAGCATAGAACAAAAATAGAG TACCTACTAAACATACATCCTAGACTGAATCTCTATCCCGTCGTATCTTGTTTTTATCTC M D D L Y V G S D L E I G Q H R T K I E W M I C M * D L T * R * G S I E Q K * R G * F V C R I * L R D R A A * N K N R G	-
a b c	2521	GAACTGAGACAACATTTGTTGAGGTGGGGATTTACCACCACCAGACAAGAAACATTAGAAA CTTGACTCTGTTGTAAACAACTCCACCCCTAAATGGTGTGGTCTGTTCTTTGTAATCTTT E L R Q H L L R W G F T T P D K K H * K N * D N I C * G G D L P H Q T R N I R K T E T T F V E V G I Y H T R Q E T L E R	<u>-</u>
a b c	2581	GAACCTCCATTTCTTTGGATGGGGTATGAACTCCATCCTGACAAATGGACAGTACAGCCT CTTGGAGGTAAAGAAACCTACCCCATACTTGAGGTAGGACTGTTTACCTGTCATGTCGGA E P P F L W M G Y E L H P D K W T V Q P N L H F F G W G M N S I L T N G Q Y S L T S I S L D G V * T P S * Q M D S T A Y	-
a b c	2641	ACACAGCTGCCAGAAAAAGATAGCTGGACTGTCAATGATATACAAAAGTTAGTGGGAAAA TGTGTCGACGGTCTTTTTCTATCGACCTGACAGTTACTATATGTTTTCAATCACCCTTTT T Q L P E K D S W T V N D I Q K L V G K H S C Q K K I A G L S M I Y K S * W E N T A A R K R * L D C Q * Y T K V S G K I	2700 - -
a b c	2701	TTAAACTGGGCAAGTCAGATTTATCCTGGAATTAAAGTAAGGCAACTTTGTAAACTCCTT AATTTGACCCGTTCAGTCTAAATAGGACCTTAATTTCATTCCGTTGAAACATTTGAGGAA L N W A S Q I Y P G I K V R Q L C K L L * T G Q V R F I L E L K * G N F V N S L K L G K S D L S W N * S K A T L * T P *	-
a b c	2761	AGGGGGGCCAAAGCACTAACAGACATAGTACCACTAACTGAAGAAGCAGAATTAGAATTG **TCCCCCCGGTTTCGTGATTGTCTGTATCATGGTGATTGACTTCTTCGTCTTAACTTAAC R	-
a b c	2821	GCAGAAAACAGGGAAATTCTAAAAGAACCAGTACATGGAGTATACTATGACCCATCAAAA CGTCTTTTGTCCCTTTAAGATTTCTTGGTCATGTACCTCATATGATACTGGGTAGTTTT A E N R E I L K E P V H G V Y Y D P S K Q K T G K F * K N Q Y M E Y T M T H Q K R K Q G N S K R T S T W S I L * P I K R	-
a b c	2881	GACTTGATAGCTGAAATACAGAAACAGGGGCAGGAACAATGGACATATCAAATTTACCAA CTGAACTATCGACTTTATGTCTTTGTCCCCGTCCTTGTTACCTGTATAGTTTAAATGGTT D L I A E I Q K Q G Q E Q W T Y Q I Y Q T * * L K Y R N R G R N N G H I K F T K L D S * N T E T G A G T M D I S N L P R	-

Fig. 8/f

		GAACCATTCAAAAATCTAAAAACAGGGAAGTATGCAAAAATGAGGACTGCCCACACTAAT
a b c	2941	CTTGGTAAGTTTTTAGATTTTTGTCCCTTCATACGTTTTTACTCCTGACGGGTGTGATTA E P F K N L K T G K Y A K M R T A H T N - N H S K I * K Q G S M Q K * G L P T L M - T I Q K S K N R E V C K N E D C P H * * -
		GATGTAAAACAATTAACAGAGGCTGTGCAGAAAATAGCCATGGAAGGCATAGTAATATGG
a b c	3001	CTACATTTTGTTAATTGTCTCCGACACGTCTTTTATCGGTACCTTCCGTATCATTATACC D V K Q L T E A V Q K I A M E G I V I W - M * N N * Q R L C R K * P W K A * * Y G - C K T I N R G C A E N S H G R H S N M G -
		GGAAAAACTCCTAAATTTAGATTACCCATCCAAAAAGAAACATGGGAGACATGGTGGACA
a b · c	3061	CCTTTTTGAGGATTTAAATCTAATGGGTAGGTTTTTCTTTGTACCCTCTGTACCACCTGT G K T P K F R L P I Q K E T W E T W W T - E .K L L N L D Y P S K K K H G R H G G Q - K N S * I * I T H P K R N M G D M V D R -
		GACTATTGGCAAGCCACCTGGATTCCTGAGTGGGAATTTGTTAATACCCCTCCCT
a b c	3121	CTGATAACCGTTCGGTGGACCTAAGGACTCACCCTTAAACAATTATGGGGAGGGA
		AAATTATGGTACCAGCTGGAAAAAGATCCCATAGTAGGAGTAGAAACTTTCTATGTAGAT
a b c	3181	TTTAATACCATGGTCGACCTTTTTCTAGGGTATCATCCTCATCTTTGAAAGATACATCTA K L W Y Q L E K D P I V G V E T F Y V D - N Y G T S W K K I P * * E * K L S M * M - I M V P A G K R S H S R S R N F L C R W -
		GGAGCAGCTAATAGGGAGACTAAAATAGGAAAAGCAGGGTATGTTACTGACAGAGGAAGG
a b c	3241	CCTCGTCGATTATCCCTCTGATTTTATCCTTTCGTCCCATACAATGACTGTCTCCTTCC G A A N R E T K I G K A G Y V T D R G R - E Q L I G R L K * E K Q G M L L T E E G - S S * * G D * N R K S R V C Y * Q R K E -
		AAGAAAATTGTTTCTCTAACTGAAACAACAAATCAGAAGACTGAATTGCAAGCAA
a b c	3301	TTCTTTTAACAAAGAGATTGACTTTGTTGTTTAGTCTTCTGACTTAACGTTCGTT
	2261	ATAGCTTTGCAAGATTCAGGATCAGAAGTAAACATAGTAACAGATTCACAGTATGCATTA
a b c	3301	TATCGAAACGTTCTAAGTCCTAGTCTTCATTTGTATCATTGTCTAAGTGTCATACGTAAT I A L Q D S G S E V N I V T D S Q Y A L - * L C K I Q D Q K * T * * Q I H S M H * - S F A R F R I R S K H S N R F T V C I R -
		GGGATCATTCAAGCACAACCAGATAAGAGTGAATCAGAGTTAGTT
a b c	3461	CCCTAGTAAGTTCGTGTTGGTCTATTCTCACTTAGTCTCAATCAA
	2401	CAATTAATGAAAAAGGAAAGAGTCTACCTGTCATGGGTACCAGCACATAAAGGAATTGGA
a b c	3401	GTTAATTACTTTTCCTTTCTCAGATGACAGTACCCATGGTCGTGTATTTCCTTAACCT Q L M K K E R V Y L S W V P A H K G I G - N * * K R K E S T C H G Y Q H I K E L E - I N E K G K S L P V M G T S T * R N W R -

Fig. 8/g

	_	_
a b c	3541	GGAAATGAACAAGTAGATAAATTAGTAAGTAGTGGAATCAGGAAAGTGCTATTTCTAGAT
a b c	3601	GGAATAGATAAAGCTCAAGAAGAGCATGAAAAGTATCACAGCAATTGGAGAGCAATGGCT
a b c	3661	AGTGACTTTAATCTGCCACCCATAGTAGCAAAAGAAATAGTGGCTAGCTGTGATCAATGT
a b c	3721	CAGCTAAAAGGAGCCATGCATGGACAAGTAGACTGTAGTCCAGGGATATGGCAATTA GTCGATTTTCCTCTTCGGTACGTACCTGTTCATCTGACATCAGGTCCCTATACCGTTAAT Q L K G E A M H G Q V D C S P G I W Q L - S * K E K P C M D K * T V V Q G Y G N * - A K R R S H A W T S R L * S R D M A I R -
a b c	3781	GATTGTACACATTTAGAAGGAAAAATCATCCTGGTAGCAGTCCATGTAGCCAGTGGCTAC CTAACATGTGTAAATCTTCCTTTTTAGTAGGACCATCGTCAGGGTACATCGGTCACCGATG D C T H L E G K I I L V A V H V A S G Y - I V H I * K E K S S W * Q S M * P V A T - L Y T F R R K N H P G S S P C S Q W L H -
a b c	3841	ATGGAAGCAGAGGTTATCCCAGCAGAAACAGGACAAGAGACAGCATACTTTATACTAAAA TACCTTCGTCTCCCAATAGGGTCGTCTTTGTCCTGTTCTCTGTCGTATGAAATATGATTTT M E A E V I P A E T G Q E T A Y F I L K - W K Q R L S Q Q K Q D K R Q H T L Y * N - G S R G Y P S R N R T R D S I L Y T K I -
a b c	3901	TTAGCAGGAAGATGGCCAGTCAAAGTAATACATACAGATAATGGTAGTAATTTCACCAGT
a b c	3961	ACTGCAGTTAAGGCAGCCTGTTGGTGGGCAGGTATCCAACAGGAATTTGGAATTCCCTAC TGACGTCAATTCCGTCGGACAACCACCCGTCCATAGGTTGTCCTTAAACCTTAAGGGATG T A V K A A C W W A G I Q Q E F G I P Y - L Q L R Q P V G G Q V S N R N L E F P T - C S * G S L L V G R Y P T G I W N S L Q -
a b c	4021	AGTCCCCAAAGTCAGGGAGTAGTAGAAGCCATGAATAAAGAATTAAAGAAAATTATAGGG
a b c	4081	CAGGTAAGAGATCAAGCTGAGCACCTTAAGACAGCAGTACTAATGGCAGTATTCATCAC GTCCATTCTCTAGTTCGACTCGTGGAATTCTGTCGTCATGATTACCGTCATAAGTAAG

Fig. 8/h

	4141	AATTTTAAAAGAAAAGGGGGGATTGGGGGGGTACAGTGCAGGGGAAAGAATAATAGATATA
a . b c		TTAAAATTTTCTTTTCCCCCTAACCCCCATGTCACGTCCCCTTTCTTATTATCTATAT N F K R K G G I G G Y S A G E R I I D I - I L K E K G G L G G T V Q G K E * * I * - F * K K R G D W G V Q C R G K N N R Y N -
a b c	4201	ATAGCAACAGACATACAAACTAAAGAATTACAAAAACAGATTACAAAAATTCAAAAATTTT
a b c	4261	CGGGTTTATTACAGAGACAGCAGAGACCCCAGTTGGAAAGGACCAGCCAAACTACTCTGG
a b c	4321	AAAGGTGAAGGGGCAGTAATAATACAAGATAATAGTGACATAAAGGTAGTACCAAGGAGG TTTCCACTTCCCCGTCATTATTATGTTCTATTATCACTGTATTTCCATCATGGTTCCTCC K G E G A V I I Q D N S D I K V V P R R - K V K G Q * * Y K I I V T * R * Y Q G G - R * R G S N N T R * * * H K G S T K E E -
a b c	4381	AAAGCAAAAATCATTAAGGACTATGGAAAACAGATGGCAGGTGCTGATTGTGTGGCAGGT TTTCGTTTTTAGTAATTCCTGATACCTTTTTGTCTACCGTCCACGACTAACACACCGTCCA K A K I I K D Y G K Q M A G A D C V A G K Q K S L R T M E N R W Q V L I V W Q V - S K N H * G L W K T D G R C * L C G R * -
a b c		AGACAGGATGAAGATTAGAACATGGAATAGTTTAGTAAAACACCATATGTATG
a b c	4501	GAGAGCTAATGGATGGTTTTACAGACATCATTATGACAGCAGACATCCAAAAGTAAGT
a b c	4561	AGAAGTACACATCCCATTAGGAAAGGCTAAATTAGTAATAAAAACATATTGGGGGTTGCA
a b c	4621	GACAGGAGAAAGAGATCGGCATTTGGGTCATGGAGTCTCCATAGAATGGAGATTGAGAAG
a b c	4681	ATATACCACACAAATAGAACCTGGCCTGGCAGACCAGCTAATTCATTTGTATTATTTTGA TATATGGTGTGTTTATCTTGGACCGGACC

Fig. 8/i

```
TTGTTTTGCAGACTCTGATATAAGGAAAGCCATATTAGGACACATAGTTATTCCTAGGTG
             AACAAAACGTCTGAGACTATATTCCTTTCGGTATAATCCTGTGTATCAATAAGGATCCAC
       L F C R L * Y K E S H I R T H S Y S * V C F A D S D I R K A I L G H I V I P R C
а
b
         V L Q T L I * G K P Y * D T
                                          * LFLGV-
       TGACTATCAAGCAGGACATAATAATAAGGTAGGATCTCTACAATACTTGGCACTGACAGC
       ACTGATAGTTCGTCCTGTATTATTATTCCATCCTAGAGATGTTATGAACCGTGACTGTCG
       * L S S R T * * * G R I S T I L G T D S · - D Y Q A G H N N K V G S L Q Y L A L T A -
а
b
         TIKQDIIIR * DLYNTWH * QH-
       ATTGATAAAACCAAAAAAGATAAAGCCACCTCTGCCTAGTATCAAGAAATTAGTAGAGGA
       TAACTATTTGGTTTTTCTATTTCGGTGGAGACGGATCATAGTTCTTTAATCATCTCCT
       I D K T K K D K A T S A * Y Q E I S R G - L I K P K K I K P P L P S I K K L V E D -
ь
         * * N Q K R * S H L C L V S. R N * * R I +
c
       4921 ------ 4980
       * MEQSPGDQGPQREPHNEWT-
RWNNPQEIRGRRGNHTMNGH-
        DGTIPRRSGAAEGTTQ * MDT-
       \tt CTAGAGCTTCTAGAGGAGCTCAAGCAGGAAGCTGTTAGACACTTTCCTAGACCATGGCTT
       GATCTCGAAGATCTCCTCGAGTTCGTCCTTCGACAATCTGTGAAAGGATCTGGTACCGAA
       L E L L E E L K Q E A V R H F P R P W L
* S F * R S S S R K L L D T F L D H G F
        RASRGAQAGSC * TLS * TMAS-
C
       CATAGCTTAGGACAACATATCTATGAAACATATGGGGATACTTGGGCAGGAGTGGAAGCC
   5041 -----+ 5100
       GTATCGAATCCTGTTGTATAGATACTTTGTATACCCCTATGAACCCGTCCTCACCTTCGG
       H S L G Q H I Y E T Y G D T W A G V E A -
I A * D N I S M K H M G I L G Q E W K P -
* L R T T Y L * N I W G Y L G R S G S H -
b
Ç
       ATAATAAGAATTCTGCAACAACTGCTGTTTATTCATTTCAGAATTGGGTGTCAGCATAGC
       TATTATTCTTAAGACGTTGTTGACGACAAATAAGTAAAGTCTTAACCCACAGTCGTATCG
       I I R I L Q Q L L F I H F R I G C Q H S
* * E F C N N C C L F I S E L G V S I A
b
        N K N S A T T A V Y S F Q N W V S A *
       AGAATAGGCATTTTGAGACAGAAGAAGAACAAGAAATGGAGCCAGTAAATCATAAATTAGA
   TCTTATCCGTAAAACTCTGTCTCTTCTTGTTCTTTACCTCGGTCATTTAGTATTTAATCT
       b
        NRHFETEKNKKWSQ*IIN
       GCCTTGGGAGCATCCAGGAAGTCAGCCTAAGACTGCTTGTAACAGTTGCTATTGTAAAAA
       {\tt CGGAACCCTCGTAGGTCCTTCAGTCGGATTCTGACGAACATTGTCAACGATAACATTTTT}
       A L G A S R K S A * D C L * Q L L L * K - P W E H P G S Q P K T A C N S C Y C K K -
b
        LGSIQEVSLRLLVTVAIVKS-
```

Fig. 8/j

a b c	5761	AAGCATATGATACAGAGGTACATAATGTTTGGGCTACACATGCCTGTGTACCCGCAGACC TTCGTATACTATGTCTCCATGTATTACAAAACCCGATGTGTACGGACACATGGGCGTCTGG K H M I Q R Y I M F G L H M P V Y P Q T - S I * Y R G T * C L G Y T C L C T R R P - A Y D T E V H N V W A T H A C V P A D P -
a b c	5701	ATTATGGGGTACCTGTATGGAAAGGGGCAACCACCACTTTATTTTGTGCATCAGATGCTA TAATACCCCATGGACATACCTTTCCCCGTTGGTGGTGAAATAAAACACGTAGTCTACGAT I M G Y L Y G K G Q P P L Y F V H Q M L - L W G T C M E R G N H H F I L C I R C * - Y G V P V W K G A T T T L F C A S D A K -
a b c	5641	CCATGCTCCTTGGGATGTTGATGATCAGTAGTGCTGTAGGAAACTTGTGGGTCACAGTCT
a b c	5581	CAGTGGCAATGAGGGTGACGGGGATCAGGAAGAATTATCGGCATTTATGGAGATGGGGCA GTCACCGTTACTCCCACTGCCCCTAGTCCTTCTTAATAGCCGTAAATACCTCTACCCCGT Q W Q * G * R G S G R I I G I Y G D G A - S G N E G D G D Q E E L S A F M E M G H - V A M R V T G I R K N Y R H L W R W G T -
a b c	5521	AATATTAAGACAGAAAAAAATAGACAGGTTAATTGATAGAATAAGAGAAAAGAGCAGAAGA TTATAATTCTGTCCTTTTTTTATCTGTCCAATTAACTATCTTATTCTCTTCTCGTCTTCT N I K T E K N R Q V N * * N K R K S R R - I L R Q K K I D R L I D R I R E R A E D - Y * D R K K * T G * L I E * E K E Q K T -
a b c	5461	AGTAGTAGCAACAATAATAGCAATAGTTGTGTGGACCATAGTATTCATAGAATATAGGAA TCATCATCGTTGTTATTATCGTTATCAACACACCCTGGTATCATAAGTATCTTATATCCTT S S S N N N N S N S C V D H S I H R I * E - V V A T I I A I V V W T I V F I E Y R K - * * Q Q * * Q * L C G P * Y S * N I G K -
a b c	5401	ATCAAAGCAGTAAGTAATGTAATGCAAGCTTTAACCATTTTAGCAATAGTAGCCTT
a b c	5341	GAAGAAGCGAAGACGCGACGAAGCGCTCATCGAAGCAGTGAGGATCATCAAAATCCTAT CTTCTTCGCTTCTGTCGCTGCTTCGCGAGTAGCTTCGTCACTCCTAGTAGTTTTAGGATA E E A K T A T K R S S K Q * G S S K S Y - K K R R Q R R S A H R S S E D H Q N P I - R S E D S D E A L I E A V R I I K I L Y -
a b c	5281	CACGACGAAGTACGGTTCAAACAAGTGCTTTTTTCCGAATCCGTAGAAGATACCGTC V L L S L P S L F H E K R L R H L L W Q - C C F H C Q V C F T K K G L G I F Y G R - A A F I A K F V S R K K A * A S S M A G -

Fig. 8/k

b	5821	CCAACCCACAAGAAATGTTTTGGAAAATGTAACAGAAAATTTTAACATGTGGAAAAATG GGTTGGGTGTTCTTTACCAAAACCTTTTACATTGTCTTTTAAAATTGTACACCTTTTTAC P T H K K W F W K M * Q K I L T C G K M Q P T R N G F G K C N R K F * H V E K * N P Q E M V L E N V T E N F N M W K N E	-
Ĭ.	5881	AAATGGTAAATCAGATGCAGGAAGATGTAATCAGTTTATGGGATCAAAGCCTAAAACCAT	
a b c		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	<u>-</u>
a b c	5941	CACATTCAACTGGGGTGAGACACAGTGAAATCTTACATCTTTACAATCGTCATTATCAT V * S * P H S V S L * N V E M L A V I V C K V D P T L C H F R M * K C * Q * * * V K L T P L C V T L E C R N V S S N S N	-
	6001	ATGATACCTACCATGAGACCTACCATGAGAGCATGAAGGAAATGAAAAATTGCTCTTTCA	6060
a b c	5551	TACTATGGATGGTACTCTGGATGGTACTCTCGTACTTCCTTTACTTTTTAACGAGAAAGT M I P T M R P T M R A * R K * K I A L S * Y L P * D L P * E H E G N E K L L F Q D T Y H E T Y H E S M K E M K N C S F N	- -
a ·	6061	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	6120
c		C N H S S K R * E A D S V C T F L * T * A T T V V R D R K Q T V Y A L F Y R L D	- -
a b c	6121	ATATAGTACCACTTACTAAGAAGAACTATAGTGAGAATTCTAGTGAGATATTATAGATTAA TATATCATGGTGAATGATTCTTCTTGATATCACTCTTAAGATCACTCATAATATCTAATT * Y H L L R R T I V R I L V S I I D *	- -
	C101	TAAATTGTAATACCTCAGCCATAACACAAGCCTGTCCAAAGGTCACTTTTGATCCAATTC	6240
a b c	6181	ATTTAACATTATGGAGTCGGTATTGTGTTCGGACAGGTTTCCAGTGAAAACTAGGTTAAG * I V I P Q P * H K P V Q R S L L I Q F K L * Y L S H N T S L S K G H F * S N S N C N T S A I T Q A C P K V T F D P I P	- -
	6241	CTATACACTATTGCACTCCAGCTGGTTATGCAATTCTAAAGTGTAATGATAAGATATTCA	6300
a b c		GATATGTGATAACGTGAGGTCGACCAATACGTTAAGATTTCACATTACTATTCTATAAGT L Y T I A L Q L V M Q F * S V M I R Y S Y T L L H S S W L C N S K V * * * D I Q I H Y C T P A G Y A I L K C N D K I F N	<u>-</u>
a	6301	ATGGGACAGGACCATGCCATAATGTTAGCACAGTACAATGTACACATGGGATTAAGCCAG TACCCTGTCCTGGTACGGTATTACAATCGTGTCATGTTACATGTGTACCCTAATTCGGTC M G Q D H A I M L A Q Y N V H M G L S Q	6360 -
b c		W D R T M P * C * H S T M Y T W D * A S G T G P C H N V S T V Q C T H G I K P V	- -

Fig. 8/1

		TGGTATCAACTCAACTACTGTTAAATGGTAGCCTAGCAGAAGGAGAAATAATAATTAGAT
a b c	6361	ACCATAGTTGAGTTGATGACAATTTACCATCGGATCGTCTTCCTCTTTATTATTAATCTA W Y Q L N Y C * M V A * Q K E K * * L D - G I N S T T V K W * P S R R R N N N * I - V S T Q L L L N G S L A E G E I I I R S -
		CTGAAAATCTGACAAACAATGTCAAAACAATAATAGTACATCTTAATCAATC
a b c	6421	GACTTTTAGACTGTTTGTTACAGTTTTGTTATTATCATGTAGAATTAGTTAG
		TTGTATGTACAAGACCCGGCAATAATACAAGAAAAAGTATAAGGATAGGACCAGGACAAA
a b c	6481	AACATACATGTTCTGGGCCGTTATTATGTTCTTTTCATATTCCTATCCTGGTCCTGTTT L Y V Q D P A I I Q E K V * G * D Q D K - C M Y K T R Q * Y K K K Y K D R T R T N - V C T R P G N N T R K S I R I G P G Q T -
		CATTCTATGCAACAGGAGACATAATAGGAGACATAAGACAAGCACATTGTAACATTAGTG
a b c	6541	GTAAGATACGTTGTCCTCTGTATTATCCCTGTATTCTGTTGTAACATTGTAATCAC H S M Q Q E T * * E T * D K H I V T L V - I L C N R R H N R R H K T S T L * H * * - F Y A T G D I I G D I R Q A H C N I S E -
		AAGATAAATGGAATGAAACTTTACAAAGGGTAAGTAAAAAATTAGCAGAACACTTCCAGA
a b c	6601	TTCTATTTACCTTACTTTGAAATGTTTCCCATTCATTTTTTAATCGTCTTGTGAAGGTCT K I N G M K L Y K G * V K N * Q N T S R - R * M E * N F T K G K * K I S R T L P E - D K W N E T L Q R V S K K L A E H F Q N -
•		ATAAAACAATAAAATTTGCATCATCCTCAGGAGGGGACCTAGAAGTTACAACACATAGCT
a b c	6661	TATTTTGTTATTTTAAACGTAGGAGTCCTCCCCTGGATCTTCAATGTTGTGTATCGA I K Q * N L H H P Q E G T * K L Q H I A - * N N K I C I I L R R G P R S Y N T * L - K T I K F A S S S G G D L E V T T H S F -
		TTAATTGTAGAGGAGAATTTTTCTATTGTAATACATCAGGCCTGTTTAATGGTGCATACA
a b c	6721	AATTAACATCTCCTCTTAAAAAGATAACATTATGTAGTCCGGACAAATTACCACGTATGT L I V E E N F S I V I H Q A C L M V H T - * L * R R I F L L * Y I R P V * W C I H - N C R G E F F Y C N T S G L F N G A Y T -
	6201	CGCCTAATGGTACAAAAAGTAATTCAAGCTCAATCATCACAATCCCATGCAGAATAAAGC
a b c	6781	GCGGATTACCATGTTTTCATTAAGTTCGAGTTAGTAGTGTTAGGGTACGTCTTATTTCG R L M V Q K V I Q A Q S S Q S H A E * S - A * W Y K K * F K L N H H N P M Q N K A - P N G T K S N S S S I I T I P C R I K Q -
	6041	AAATTATAAATATGTGGCAGGAGGTAGGACGAGCAATGTATGCCCCTCCCATAAAAGGAA
a b c	9041	TTTAATATTTATACACCGTCCTCCATCCTGCTCGTTACATACGGGGAGGGTATTTTCCTT K L * I C G R R * D E Q C M P L P * K E - N Y K Y V A G G R T S N V C P S H K R K - I I N M W Q E V G R A M Y A P P I K G N -
	6001	ACATAACATGTAAATCAAATATCACAGGACTACTATTGGTACGTGATGGAGGAACAGAGC
a b c	9301	TGTATTGTACATTTAGTGTCCTGATGATAACCATGCACTACCTCCTTGTCTCG T * H V N Q I S Q D Y Y W Y V M E E Q S - H N M * I K Y H R T T I G T * W R N R A - I T C K S N I T G L L V R D G G T E P -

Fig. 8/m

	cocs	CAAATGATACAGAGACATTCAGACCTGGAGGAGGAGATATGAGGAACAATTGGAGAAGTG	7020
a b c	0761	GTTTACTATGTCTCTGTAAGTCTGGACCTCCTCCTCTATACCTCCTTGTTAACCTCTTCAC Q M I Q R H S D L E E E I * G T I G E V K * Y R D I Q T W R R R Y E E Q L E K * N D T E T F R P G G G D M R N N W R S E	-
	7021	AATTATATAAATATAAAGTGGTAGAAATTAAGCCATTGGGAGTAGCACCCCACTACAACAA	7080
a b c	7021	TTAATATATTTAATTTCACCATCTTTAATTCGGTAACCCTCATCGTGGGTGATGTTGTT N Y I N I K W * K L S H W E * H P L Q Q I I * I * S G R N * A I G S S T H Y N K L Y K Y K V V E I K P L G V A P T T T K	-
	7081	AAAGGAGAGTGGTGGAGAGAAAAAAGAGCAGTGGGAATAGGAGCTGTGTTCCTTGGGT	7140
a b c		TTTCCTCTCACCACCTCTCTTTTTTTCTCGTCACCCTTATCCTCGACACAAGGAACCCA K G E W W R E K K E Q W E * E L C S L G K E S G G E R K K S S G N R S C V P W V R R V V E R E K R A V G I G A V F L G F	-
	7141	TCTTAGGAGTAGCAGGAAGCACTATGGGCGCGCGCGTCAATAACGCTGACGGTACAGGCCA	7200
a b c		S * E * Q E A L W A R R Q * R * R Y R P L R S S R K H Y G R G V N N A D G T G Q L G V A G S T M G A A S I T L T V Q A R	-
	7201	GACAATTGCTGTCTGGTATAGTGCAACAGCAAAGCAATTTGCTGAGGGCTATAGAAGCGC	7260
a b c		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	-
	7261	AACAGCATCTGTTGCAACTCACGGTCTGGGGCATTAAGCAGCTCCAGACAAGAGTCCTGG	7320
a b c	7261	AACAGCATCTGTTGCAACTCACGGTCTGGGGCATTAAGCAGCTCCAGACAAGAGTCCTGG	<u>-</u>
b		TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC	<u>.</u> -
b		TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A	- - - 7380 -
b c a b	7321	TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC GATATCTTTCTATGGATTTCCTAGTTGTCGAGGATCCCTAAACCCCGACGAGACCTTTTG L * K D T * R I N S S * G F G A A L E N Y R K I P K G S T A P R D L G L L W K T I E R Y L K D Q Q L L G I W G C S G K L TCATCTGCACTACTGCTGTACCTTGGAACTCCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGGAGA	- - 7380 - -
b c ab c ab	7321	TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC GATATCTTTCTATGGATTTCCTAGTTGTCGAGGATCCCTAAACCCCGACGAGACCTTTTG L * K D T * R I N S S * G F G A A L E N Y R K I P K G S T A P R D L G L L W K T I E R Y L K D Q Q L L G I W G C S G K L TCATCTGCACTACTGGTACCTTGGAACTCCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGGA AGTAGACGTGATGACCATGGAACCTCGAGGTCAACCTCATTGTTTAGAGTTTTTCTCT S S A L L L Y L G T P V G V T N L K K R H L H Y C C T L E L Q L E * Q I S K R D	- - 7380 - - - 7440
b c a b c	7321	TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC GATATCTTTCTATGGATTTCCTAGTTGTCGAGGATCCCTAAACCCCGACGAGACCTTTTG L * K D T * R I N S S * G F G A A L E N Y R K I P K G S T A P R D L G L L W K T I E R Y L K D Q Q L L G I W G C S G K L TCATCTGCACTACTGCTGTACCTTGGAACTCCAATTGTTTAGAGTTTTTCTCT S S A L L L Y L G T P V G V T N L K K R	- - 7380 - - - 7440
b c ab c ab	7321 7381	TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC GATATCTTTCTATGGATTTCCTAGTTGTCGAGGATCCCTAAACCCCGACGAGACCTTTG L * K D T * R I N S S * G F G A A L E N Y R K I P K G S T A P R D L G L L W K T I E R Y L K D Q Q L L G I W G C S G K L TCATCTGCACTACTGCTGTACCTTGGAACTCCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGGAGTTATTTTTCTCT S S A L L L Y L G T P V G V T N L K K R H L H Y C C T L E L Q L E * Q I S K R D I C T T A V P W N S S W S N K S Q K E I TTTGGGATAACATGACCTGGATGCAATGGGATAAAGAAATTAGTAATTACACAAACACAG	
b c abc abc	7321 7381	TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC GATATCTTTCTATGGATTTCCTAGTTGTCGAGGATCCCTAAACCCCGACGAGACCTTTTG L * K D T * R I N S S * G F G A A L E N Y R K I P K G S T A P R D L G L L W K T I E R Y L K D Q Q L L G I W G C S G K L TCATCTGCACTACTGCTGTACCTTGGAACTCCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACTCCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGAGGTTAACAAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTTGAGGTCAACCTCATTGTTTAGAGTTTTTCTCT S S A L L L Y L G T P V G V T N L K K R H L H Y C C T L E L Q L E * Q I S K R D I C T T A V P W N S S W S N K S Q K E I TTTGGGATAACATGACCTGGATGCAATGGGATAAAGAAATTACACAAACACAG AAACCCTATTGTACTGGACCTTACCTT	
bc abc abc ab	7321 7381 7441	TTGTCGTAGACAACGTTGAGTGCCAGACCCCGTAATTCGTCGAGGTCTGTTCTCAGGACC N S I C C N S R S G A L S S S R Q E S W T A S V A T H G L G H * A A P D K S P G Q H L L Q L T V W G I K Q L Q T R V L A CTATAGAAAGATACCTAAAGGATCAACAGCTCCTAGGGATTTGGGGCTGCTCTGGAAAAC GATATCTTTCTATGGATTTCCTAGTTGTCGAGGATCCCTAAACCCCGACGAGACCTTTG L * K D T * R I N S S * G F G A A L E N Y R K I P K G S T A P R D L G L L W K T I E R Y L K D Q Q L L G I W G C S G K L TCATCTGCACTACTGCTGTACCTTGGAACTCCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGGAGTAACAAATCTCAAAAAGAGA AGTAGACGTGATGACGACATGGAACCTCAGTTGGAGTTATTTTTCTCT S S A L L L Y L G T P V G V T N L K K R H L H Y C C T L E L Q L E * Q I S K R D I C T T A V P W N S S W S N K S Q K E I TTTGGGATAACATGACCTGGATGCAATGGGATAAAGAAATTAGTAATTACACAAACACAG	

Fig. 8/n

```
CATTGGACAGTTGGAAAAATCTATGGAGTTGGTTTGACATAACAAATTGGCTGTGGTATA
        GTAACCTGTCAACCTTTTTAGATACCTCAACCAAACTGTATTGTTTAACCGACACCATAT
        H W T V G K I Y G V G L T * Q I G C G I - I G Q L E K S M E L V * H N K L A V V Y - L D S W K N L W S W F D I T N W L W Y I -
a ·
ъ
С
        TAAAAATATTCATAATAATAGTAGGAGGCTTGATAGGTTTAAGAATAATTTTTGCTGTGC
   7621 -----+ 7680
        ATTTTTATAAGTATTATCATCCTCCGAACTATCCAAATTCTTATTAAAAACGACACG
        * K Y S * * * * E A * * V * E * F L L C - K N I H N N S R R L D R F K N N F C C A -
b
         K I F I I I V G G L I G L R I I F A
С
        TCTCTATAGTAAATAGAGTTAGGCAGGGATACTCACCTTTGTCGTTTCAGACCCTTACCC
        AGAGATATCATTTATCTCAATCCGTCCCTATGAGTGGAAACAGCAAAGTCTGGGAATGGG
        S L * * I E L G R D T H L C R F R P L P - L Y S K * S * A G I L T F V V S D P Y P -
b
         SIVNRVRQGYSPLSFQTLTP-
C
        CGAACCCAGGGGGACCCGACAGGCTCGGAAGAATCGAAGAAGAAGGTGGAAAGCAAGACA
   7741 -----+ 7800
        GCTTGGGTCCCCTGGGCTGTCCGAGCCTTCTTAGCTTCTTCTTCCACCTTTCGTTCTGT
        RTQGDPTGSEESKKVESKT
        E PRGTRQARKNRRRRWKARQ -
NPGGPD RLGRIEEEGGKQDR-
b
C
        GGGACAGATCCATTCGATTAGTGAACGGATTCTTAGCGCTTGCCTGGGACGACCTGCGGA
   7801 -----+ 7860
        \verb| CCCTGTCTAGGTAAGCTAATCACTTGCCTAAGAATCGCGAACGGACCCTGCTGGACGCCT| \\
        G T D P F D * * T D S * R L P G T T C G -
G Q I H S I S E R I L S A C L G R P A E -
D R S I R L V N G F L A L A W D D L R N -
b
c
        ACCTGTGCCTCTTCAGCTACCACCGATTGAGGGACTTCACATTAGTGGCAGCGAGGGTGG
        TGGACACGGAGAAGTCGATGGTGGCTAACTCCCTGAAGTGTAATCACCGTCGCTCCCACC
        T C A S S A T T D * G T S H * W Q R G W P V P L Q L P P I E G L H I S G S E G G
b
         L C L F S Y H R L R D F T L V A A R V V-
        TGGAACTTCTGGGACGCAATAGTCTCAGGGGACTACAGAGAGGGGTGGGAAGCCCTTAAAT
   7921 -----+ 7980
        ACCTTGAAGACCCTGCGTTATCAGAGTCCCCTGATGTCTCTCCCACCCTTCGGGAATTTA
        W N F W D A I V S G D Y R E G G K P L N - G T S G T Q * S Q G T T E R V G S P * I -
         ELLGRNSLRGLQRGWEA
c
        ATCTGGGAAGTCTTGTGCAGTACTGGGGTCAGGAGCTAAAAAAGAGTACTATTAGTCTGG
        TAGACCCTTCAGAACACGTCATGACCCCAGTCCTCGATTTTTTCTCATGATAATCAGACC
        I W E V L C S T G V R S * K R V L L V W S G K S C A V L G S G A K K E Y Y * S G
a
b
         LGSLVQYWGQELKKSTISLV-
c
        TTGATACCATAGCAATAGCAGTAGCTGAAGGAACAGATAGGATTATAGAATTAGTACAAG
   8041 -----+ 8100
        AACTATGGTATCGTTATCGTCATCGACTTCCTTGTCTATCCTAATATCTTAATCATGTTC
        L I P * Q * Q * L K E Q I G L * N * Y K - * Y H S N S S S * R N R * D Y R I S T R -
b
            TIAIAVAEGTDRIIELVQG-
С
        GACTTTGTAGAGCTATCTACAGCATACCTAGAAGAATAAGACAGGGCTTTGAAGCAGCTT
        CTGAAACATCTCGATAGATGTCGTATGGATCTTCTTATTCTGTCCCGAAACTTCGTCGAA
       D F V E L S T A Y L E E * D R A L K Q L - T L * S Y L Q H T * K N K T G L * S S F -
b
         LCRAIYSIPRRIRQGFEAAL-
```

Fig. 8/o

a b c	8161	TGCAATAAAATGGGGGGCAAGTGGTCGAAAAGTAGCATAGTTGGATGGCCTGCTATAAGG ACGTTATTTTACCCCCCCGTTCACCAGCTTTTCATCGTATCAACCTACCGGACGATATTCC C N K M G G K W S K S S I V G W P A I R A I K W G A S G R K V A * L D G L L * G Q * N G G Q V V E K * H S W M A C Y K G	<u>-</u>
a b c	8221	GAGAGAATGAGAAGAACTGAGCCAGCAGCAGATGGGGTGGGAGCAGTATCTCGAGACCTG CTCTCTTTACTCTTGACTCGGTCGTCGTCTTACCCCCACCCTCGTCATAGAGCTCTGGAC E R M R R T E P A A D G V G A V S R D L R E * E E L S Q Q M G W E Q Y L E T W E N E K N * A S S R W G G S S I S R P G	-
a b c	8281	GAAAAACATGGAGCAATCACGAGTAGCAATACAGCAGCTACTAATGAGGATTGTGCCTGG CTTTTTTGTACCTCGTTAGTGCTCATCGTTATGTCGTCGATGATTACTCCTAACACGGACC E K H G A I T S S N T A A T N E D C A W K N M E Q S R V A I Q Q L L M R I V P G K T W S N H E * Q Y S S Y * * G L C L A	<u>-</u>
a b c	8341	CTGGAAGCACAAGAGGGGGGGGGGGGGTTTTCCAGTCAGACCTCAGGTACCTTTAAGA GACCTTCGTGTTCTCCTCCCCCTCCACCCAAAAGGTCAGTCTGGAGTCCATGGAAATTCT L E A Q E E G E V G F P V R P Q V P L R W K H K R R G R W V F Q S D L R Y L * D G S T R G G G G F S S Q T S G T F K T	<u>-</u>
a b c	8401	CCAATGACTTACAAGGGAGCTGTAGATCTTAGCTTCTTTTTAAAAGAAAAGGGGGGGACTG GGTTACTGAATGTTCCCTCGACATCTAGAATCGAAGAAAAATTTTCTTTTCCCCCCTGAC P M T Y K G A V D L S F F L K E K G G L Q * L T R E L * I L A S F * K K R G D W N D L Q G S C R S * L L F K R K G G T G	<u>-</u>
a b c	8461	GAAGGGTTAATTTACTCTAAGAAAAGGCAAGAGATCCTTGATTTGTGGGTCTATCACACA CTTCCCCAATTAAATGAGATTCTTTTCCGTTCTCTAGGAACTAAACACCCAGATAGTGTGT E G L I Y S K K R Q E I L D L W V Y H T K G * F T L R K G K R S L I C G S I T H R V N L L * E K A R D P * F V G L S H T	 -
a b c	8521	CAAGGCTACTTCCCTGATTGGCACAACTACACCAGGACCAGGACCAGGGGTCAGATTCCCACTG GTTCCGATGAAGGGACTAACCGTGTTGATGTGTGGTCCTGGTCCCCAGTCTAAGGGTGAC Q G Y F P D W H N Y T P G P G V R F P L K A T S L I G T T T H Q D Q G S D S H * R L L P * L A Q L H T R T R G Q I P T D	<u>-</u>
a b c	8581	ACTTTTGGGTGGTGCTTCAAGCTAGTACCAGTTGACCCAAGGGAAGTAGAAGAGGCCAAC TGAAAACCCACCACGAAGTTCGATCATGGTCAACTGGGTTCCCTTCATCTTCTCCGGTTG T F G W C F K L V P V D P R E V E E A N L L G G A S S * Y Q L T Q G K * K R P T F W V V L Q A S . T S * P K G S R R G Q R	<u>-</u>
a b c	8641	GAGGGAGAAGACAACTGCTTGCTACACCCTGTGTGCCAGCATGGAATGGAGGATGATCAC CTCCCTCTTCTGTTGACGAACGATGTGGGACACACGGTCGTACCTTACCTCCTACTAGTG E G E D N C L L H P V C Q H G M E D D H R E K T T A C Y T L C A S M E W R M I T G R R Q L L A T P C V P A W N G G * S Q	<u>-</u>
a b c	8701	AGAGAAGTATTAAAGTGGAAGTTTGACAGTCAACTAGCACACAGACACAGGGCCCGCGAA TCTCTTTCATAATTTCACCTTCAAACTGTCAGTTGATCGTGTCTCTGTGTCCCCGGCGCTT R E V L K W K F D S Q L A H R H R A R E E K Y * S G S L T V N * H T D T G P A N R S I K V E V * Q S T S T Q T Q G P R T	- -

Fig. 8/p

```
CTACATCCGGAGTTTTACAAAGACTGCTGACACAGAAGGGACTTTCCGCGGGGACTTTCC
             GATGTAGGCCTCAAAATGTTTCTGACGACTGTGTCTTCCCTGAAAGGCGCCCCTGAAAGG
         L H P E F Y K D C * H R R D F P R G L S -
Y I R S F T K T A D T E G T F R G D F P -
T S G V L Q R L L T Q K G L S A G T F H -
b
c
          ACTGGGGCGTTCTAGGAGGTGTGGTCTGGCGGGACTGGGAGTGGTCAACCCTCAAATGCT
          TGACCCCGCAAGATCCTCCACACCAGACCGCCCTGACCCTCACCAGTTGGGAGTTTACGA
          T G A F * E V W S G G T G S G Q P S N A - L G R S R R C G L A G L G V V N P Q M L - W G V L G G V V W R D W E W S T L K C C -
b
C
          GCATATAAGCAGCTGCTTTTCGCCTGTACTGGGTCTCTCTAGTCAGACCAGATCTGAGCC
          {\tt CGTATATTCGTCGACGAAAAGCGGACATGACCCAGAGAGATCAGTCTGGTCTAGACTCGG}
         A Y K Q L L F A C T G S L * S D Q I * A - H I S S C F S P V L G L S S Q T R S E P - I * A A A F R L Y W V S L V R P D L S L -
b
         TGGGAGCTCTCTGGCTAACTAGGGAACCCACTGCTTAAGCCTCAATAAAGCTTGCCTTGA
    8941 ------ 9000
          ACCCTCGAGAGACCGATTGATCCCTTGGGTGACGAATTCGGAGTTATTTCGAACGGAACT
          W E L S G * L G N P L L K P Q * S L P * -
G S S L A N * G T H C L S L N K A C L E -
G A L W L T R E P T A * A S I K L A L R -
b
C
         GGGGCTAGAGCGCCGCCACCGCGGTGGAGCTCCAGCTTTTGTTCCCTTTAGTGAGGGTT
    9001 -----+ 9060
          CCCCGATCTCGCCGGCGCTGGCGCCACCTCGAGGTCGAAAACAAGGGAAATCACTCCCAA
         G A R A A A T A V E L Q L L F P L V R V - G L E R P P P R W S S S F C S L * * G L - G * S G R H R G G A P A F V P F S E G * -
b
C
         AATTGCGCGCTGGCGATC
    9061 ----- 9078
          TTAACGCGCGACCGCTAG
         N C A L A I
а
          IARWR
b
           L R A .G D
С
```

```
SEQUENZPROTOKOLL
     <110> Geneart GmbH
. 5
     <120> Das Genom des HIV-1 Intersubtyps (C/B') und seine
           Anwendungen
     <130> WAG-001 PCT
 10
     <140> XX
     <141> 2000-11-16
     <150> DE 199 55 089.1
15
     <151> 1999-11-16
     <160> 3
     <170> PatentIn Ver. 2.1
20
     <210> 1
     <211> 9078
     <212> DNA
     <213> Human immunodeficiency virus
25
     <400> 1
     aatctctagc agtggcgccc gaacagggac ttgaaagcga aagtaagacc agaggagatc 60
     tctcgacgca ggactcggct tgctgaagtg cactcggcaa gaggcgagag cggcgactgg 120
     tgagtacgcc aattatattt gactagcgga ggctagaagg agagagatgg gtgcgagagc 180
     gtcaatatta agagggggaa aattagataa atgggaaaaa attaggttaa ggccaggggg 240
30
     aaagaaacac tatatgctaa aacacctagt atgggcaagc agggagctgg aaagatttgc 300
     acttaaccct ggccttttag agacatcaga aggctgtaaa caaataatga aacagctaca 360
     atcagctctt cagacaggaa cagaggaact tagatcatta ttcaacacag tagcaactcc 420
     ctattgtgta catacagaga tagatgtacg agacaccaga gaagccttag acaagataga 480
35
     ggaagaacaa aacaaaattc agcaaaaaac acagcaggca aaggaggctg acgggaaggt 540
     cagtcaaaat tatcctatag tacagaatct ccaagggcaa atggtacatc agcccatatc 600
     acctagaact ttaaatgcat gggtaaaagt ggtagaagag aaggctttta gcccagaagt 660
     aatacccatg ttttcagcgt tatcagaagg agccacccca caagatttaa acaccatgct 720
     aaacacagtg gggggacatc aagcagctat gcaaatatta aaagatacca tcaatgaaga 780
40
     ggctgcagaa tgggatagat tacatccagt acatgcaggg cctattgcac caggccaaat 840
     gagagaacca aggggaagtg acatagcagg aactactagt aacctacagg aacaaatagc 900
     atggatgacg agtaacccac ctgttccagt aggagacatc tataaaagat ggataattct 960
     gggattaaat aaaatagtaa gaatgtatag ccctaccagc attctggaca taaaacaagg 1020
```

gccaaaggaa ccctttagag actatgtaga ccggttcttt aaaactttaa gagcggaaca 1080 agctacgcaa ggtgtaaaaa attggatgac agacaccttg ttggtccaaa atgcgaaccc 1140 agattgtaag accattttaa gagcattagg accaggggct tcaatagaag aaatgatgac 1200 agcatgtcag ggagtgggag gacctagcca taaagcaaaa gtgttggccg aggcaatgag 1260 5 ccaaacaaac agtgccatac tgatgcagag aagcaatttt aaaggctcta aaagaattgt 1320 taaatgtttc aactgtggca aggaagggca catagccaga aattgcaggg cccctaggaa 1380 aaagggctgt tggaaatgtg gaaaagaagg acaccaaatg aaagattgta ctgagagaca 1440 ggccaatttt ttagggaaaa tctggcctc ccacaaggga gggccaggga attttcttca 1500 gaacagacca gagccaacag.ccccaccaga ggagagcttc aggtttgggg aagagacaac 1560 aactccatct cagaagcagg agccaataga caaggaacta tatcctttaa cttccctcaa 1620 10 atcactcttt ggcaacgacc cctcgtcaca ataaagatag gggggcaatt aaaggaagct 1680 ctattagata caggagcagg tgatacagta ttagaagacc tgaatttgcc agggaaatgg 1740 aaaccaaaaa tgataggggg aattggaggt tttatcaaag taagacagta tgaacagata 1800 cccatagaaa tttgcggaca caaagctata ggtacagtat tagtaggacc tacacctgtc 1860 aacataattg gaagaaatct gttgactcag cttggttgca ctttaaattt tccaatcagt 1920 cccattgaaa ctgtaccagt aaaattaaag ccaggaatgg atggcccaaa ggttaaacaa 1980 tggccattga cagaagagaa aataaaagca ttaacagcaa tttgtgatga aatggagaaa 2040 gaaggaaaaa ttacaaaaat tgggcctgaa aatccatata acactccaat atttgccata 2100 aaaaagaagg acagtactaa gtggagaaag ttagtagatt tcagggaact caataaaaga 2160 20 actcaagatt tttgggaagt tcaattagga ataccacacc cagcagggtt aaaaaagaaa 2220 aaatcagtga cagtactgga tgtgggggat gcatattttt caattccttt atatgaagac 2280 ttcaggaagt atactgcatt caccatacct agtagaaaca atgaaacacc agggattagg 2340 tatcagtaca atgtacttcc acagggatgg aaaggatcac tagcaatatt ccaaagtagc 2400 atgacaaaaa ccttagagcc ttttagaaaa caaaatccag gcatagttat ctatcaatac 2460 25 atggatgatt tgtatgtagg atctgactta gagatagggc agcatagaac aaaaatagag 2520 gaactgagac aacatttgtt gaggtgggga tttaccacac cagacaagaa acattagaaa 2580 gaacetecat ttetttggat ggggtatgaa etecateetg acaaatggae agtacageet 2640 acacagetge cagaaaaaga tagetggact gteaatgata tacaaaagtt agtgggaaaa 2700 ttaaactggg caagtcagat ttatcctgga attaaagtaa ggcaactttg taaactcctt 2760 30 aggggggcca aagcactaac agacatagta ccactaactg aagaagcaga attagaattg 2820 gcagaaaaca gggaaattct aaaagaacca gtacatggag tatactatga cccatcaaaa 2880 qacttgatag ctgaaataca gaaacagggg caggaacaat ggacatatca aatttaccaa 2940 gaaccattca aaaatctaaa aacagggaag tatgcaaaaa tgaggactgc ccacactaat 3000 gatgtaaaac aattaacaga ggctgtgcag aaaatagcca tggaaggcat agtaatatgg 3060 35 ggaaaaactc ctaaatttag attacccatc caaaaagaaa catgggagac atggtggaca 3120 gactattggc aagccacctg gattcctgag tgggaatttg ttaatacccc tcccttagta 3180 aaattatggt accagctgga aaaagatccc atagtaggag tagaaacttt ctatgtagat 3240 qqaqcaqcta ataqqqaqac taaaataqqa aaaqcaqqqt atqttactqa caqaqqaaqq 3300 aagaaaattg tttctctaac tgaaacaaca aatcagaaga ctgaattgca agcaatttgt 3360 40 atagetttge aagatteagg ateagaagta aacatagtaa eagatteaca gtatgeatta 3420 gggatcattc aagcacaacc agataagagt gaatcagagt tagttaacca aataatagaa 3480 caattaatga aaaaggaaag agtctacctg tcatgggtac cagcacataa aggaattgga 3540 ggaaatgaac aagtagataa attagtaagt agtggaatca ggaaagtgct atttctagat 3600

ggaatagata aagctcaaga agagcatgaa aagtatcaca gcaattggag agcaatggct 3660 agtgacttta atctgccacc catagtagca aaagaaatag tggctagctg tgatcaatgt 3720 cagctaaaag gagaagccat gcatggacaa gtagactgta gtccagggat atggcaatta 3780 gattgtacac atttagaagg aaaaatcatc ctggtagcag tccatgtagc cagtggctac 3840 5 atggaagcag aggttatccc agcagaaaca ggacaagaga cagcatactt tatactaaaa 3900 ttagcaggaa gatggccagt caaagtaata catacagata atggtagtaa tttcaccagt 3960 actgcagtta aggcagcctg ttggtgggca ggtatccaac aggaatttgg aattccctac 4020 agtccccaaa gtcagggagt agtagaagcc atgaataaag aattaaagaa aattataggg 4080 caggtaagag atcaagctga gcaccttaag acagcagtac taatggcagt attcattcac 4140 10 aattttaaaa gaaaaggggg gattgggggg tacagtgcag gggaaagaat aatagatata 4200 atagcaacag acatacaaac taaagaatta caaaaacaga ttacaaaaat tcaaaatttt 4260 cgggtttatt acagagacag cagagaccc agttggaaag gaccagccaa actactctgg 4320 aaaggtgaag gggcagtaat aatacaagat aatagtgaca taaaggtagt accaaggagg 4380 aaagcaaaaa tcattaagga ctatggaaaa cagatggcag gtgctgattg tgtggcaggt 4440 15 agacaggatg aagattagaa catggaatag tttagtaaaa caccatatgt atgtttcaag 4500 gagagctaat ggatggtttt acagacatca ttatgacagc agacatccaa aagtaagttc 4560 agaaqtacac atcccattag gaaaggctaa attagtaata aaaacatatt gggggttgca 4620 gacaggagaa agagategge atttgggtea tggagtetee atagaatgga gattgagaag 4680 atataccaca caaatagaac ctggcctggc agaccagcta attcatttgt attattttga 4740 20 ttgttttgca gactctgata taaggaaagc catattagga cacatagtta ttcctaggtg 4800 tgactatcaa gcaggacata ataataaggt aggatctcta caatacttgg cactgacagc 4860 attgataaaa ccaaaaaaga taaagccacc tctgcctagt atcaagaaat tagtagagga 4920 tagatggaac aatccccagg agatcagggg ccgcagaggg aaccacacaa tgaatggaca 4980 ctagagette tagaggaget caageaggaa getgttagae aettteetag accatggett 5040 25 catagettag gacaacatat etatgaaaca tatggggata ettgggeagg agtggaagee 5100 ataataagaa ttctgcaaca actgctgttt attcatttca gaattgggtg tcagcatagc 5160 agaataggca ttttgagaca gagaagaaca agaaatggag ccagtaaatc ataaattaga 5220 gccttgggag catccaggaa gtcagcctaa gactgcttgt aacagttgct attgtaaaaa 5280 gtgctgcttt cattgccaag tttgtttcac gaaaaaaggc ttaggcatct tctatggcag 5340 30 gaagaagcga agacagcgac gaagcgctca tcgaagcagt gaggatcatc aaaatcctat 5400 atcaaagcag taagtagtaa atgtaatgca agctttaacc attttagcaa tagtagcctt 5460 agtagtagca acaataatag caatagttgt gtggaccata gtattcatag aatataggaa 5520 aatattaaga cagaaaaaaa tagacaggtt aattgataga ataagagaaa gagcagaaga 5580 cagtggcaat gagggtgacg gggatcagga agaattatcg gcatttatgg agatggggca 5640 35 ccatgctcct tgggatgttg atgatcagta gtgctgtagg aaacttgtgg gtcacagtct 5700 attatggggt acctgtatgg aaaggggcaa ccaccacttt attttgtgca tcagatgcta 5760 aagcatatga tacagaggta cataatgttt gggctacaca tgcctgtgta cccgcagacc 5820 ccaacccaca agaaatggtt ttggaaaatg taacagaaaa ttttaacatg tggaaaaatg 5880 aaatggtaaa tcagatgcag gaagatgtaa tcagtttatg ggatcaaagc ctaaaaccat 5940 40 gtgtaaagtt gaccccactc tgtgtcactt tagaatgtag aaatgttagc agtaatagta 6000 atgataccta ccatgagacc taccatgaga gcatgaagga aatgaaaaat tgctctttca 6060 atgcaaccac agtagtaaga gataggaagc agacagtgta tgcacttttt tatagacttg 6120 atatagtacc acttactaag aagaactata gtgagaattc tagtgagtat tatagattaa 6180

taaattgtaa tacctcagcc ataacacaag cctgtccaaa ggtcactttt gatccaattc 6240 ctatacacta ttgcactcca gctggttatg caattctaaa gtgtaatgat aagatattca 6300 atgggacagg accatgccat aatgttagca cagtacaatg tacacatggg attaagccag 6360 tggtatcaac tcaactactg ttaaatggta gcctagcaga aggagaaata ataattagat 6420 5 ctgaaaatct gacaaacaat gtcaaaacaa taatagtaca tcttaatcaa tctgtagaaa 6480 ttgtatgtac aagacccggc aataatacaa gaaaaagtat aaggatagga ccaggacaaa 6540 cattctatgc aacaggaqac ataataggag acataagaca agcacattgt aacattagtg 6600 aagataaatg gaatgaaact ttacaaaggg taagtaaaaa attagcagaa cacttccaga 6660 ataaaacaat aaaatttgca tcatcctcag gaggggacct agaagttaca acacatagct 6720 10 ttaattgtag aggagaattt ttctattgta atacatcagg cctgtttaat ggtgcataca 6780 cgcctaatgg tacaaaaagt aattcaagct caatcatcac aatcccatgc agaataaagc 6840 aaattataaa tatgtggcag gaggtaggac gagcaatgta tgcccctccc ataaaaggaa 6900 acataacatg taaatcaaat atcacaggac tactattggt acgtgatgga ggaacagagc 6960 caaatgatac agagacattc agacctggag gaggagatat gaggaacaat tggagaagtg 7020 15 aattatataa atataaagtg gtagaaatta agccattggg agtagcaccc actacaacaa 7080 aaaggagagt ggtggagaga gaaaaaagag cagtgggaat aggagctgtg ttccttgggt 7140 tettaggagt ageaggaage actatgggeg eggegteaat aacgetgaeg gtacaggeea 7200 gacaattgct gtctggtata gtgcaacagc aaagcaattt gctgagggct atagaagcgc 7260 aacagcatet gttgcaacte acggtetggg gcattaagca getecagaca agagteetgg 7320 20 ctatagaaag atacctaaag gatcaacagc tcctagggat ttggggctgc tctggaaaac 7380 tcatctgcac tactgctgta ccttggaact ccagttggag taacaaatct caaaaagaga 7440 tttgggataa catgacctgg atgcaatggg ataaagaaat tagtaattac acaaacacag 7500 tatacaggtt gcttgaagaa tcgcaaaacc agcaggaaag gaatgaaaaa gatctattag 7560 cattggacag ttggaaaaat ctatggagtt ggtttgacat aacaaattgg ctgtggtata 7620 25 taaaaatatt cataataata gtaggaggct tgataggttt aagaataatt tttgctgtgc 7680 tetetatagt aaatagagtt aggeagggat aeteaeettt gtegttteag accettaeee 7740 cgaacccagg gggacccgac aggctcggaa gaatcgaaga agaaggtgga aagcaagaca 7800 gggacagato cattegatta gtgaacggat tettageget tgeetgggae gacetgegga 7860 acctgtgcct cttcagctac caccgattga gggacttcac attagtggca gcgagggtgg 7920 30 tggaacttct gggacgcaat agtctcaggg gactacagag agggtgggaa gcccttaaat 7980 atctgggaag tcttgtgcag tactggggtc aggagctaaa aaagagtact attagtctgg 8040 ttgataccat agcaatagca gtagctgaag gaacagatag gattatagaa ttagtacaag 8100 gactttgtag agctatctac agcataccta gaagaataag acagggcttt gaagcagctt 8160 tgcaataaaa tggggggcaa gtggtcgaaa agtagcatag ttggatggcc tgctataagg 8220 35 gagagaatga gaagaactga gccagcagca gatggggtgg gagcagtatc tcgagacctg 8280 gaaaaacatg gagcaatcac gagtagcaat acagcagcta ctaatgagga ttgtgcctgg 8340 ctggaagcac aagaggaggg ggaggtgggt tttccagtca gacctcaggt acctttaaga 8400 ccaatgactt acaagggagc tgtagatctt agcttctttt taaaagaaaa ggggggactg 8460 gaagggttaa tttactctaa gaaaaggcaa gagatccttg atttgtgggt ctatcacaca 8520 40 caaggctact tecetgattg geacaactac acaccaggae caggggteag atteceaetg 8580 acttttgggt ggtgcttcaa gctagtacca gttgacccaa gggaagtaga agaggccaac 8640 gagggagaag acaactgett getacaeeet gtgtgecage atggaatgga ggatqateae 8700 agagaagtat taaagtggaa gtttgacagt caactagcac acagacacag ggcccgcgaa 8760

ctacatccgg agttttacaa agactgctga cacagaaggg actttccgcg gggactttcc 8820 actggggcgt tctaggaggt gtggtctggc gggactggga gtggtcaacc ctcaaatgct 8880 gcatataagc agctgcttt cgcctgtact gggtctctct agtcagacca gatctgagcc 8940

tgggagetet etggetaact agggaaceca etgettaage etcaataaag ettgeettga 9000

ggggctagag cggccgccac cgcggtggag ctccagcttt tgttcccttt agtgagggtt 9060

aattgcgcgc tggcgatc 9078

<210> 2

10 <211> 4288

<212> DNA

<213> Human immunodeficiency virus

<400> 2

15 gctaggtacc taatgggcgc cagggccagc atcctgaggg gcggcaagct ggacaagtgg 60 gagaagatca ggctgaggcc cggcggcaag aagcactaca tgctgaagca cctggtgtgg 120 gccagcaggg agctggagag gttcgccctg aaccccggcc tgctggagac cagcgagggc 180 tgcaagcaga tcatgaagca gctgcagagc gccctgcaga ccggcaccga ggagctgagg 240 agcetgttea acacegtgge cacecectae tgegtgeaca eegagatega egtgagggae 300 20 accagggagg ccctggacaa gatcgaggag gagcagaaca agatccagca gaagacccag 360 caggecaagg aggeegaegg caaggtgage cagaactace ceategtgea gaacetgeag 420 ggccagatgg tgcaccagcc catcagcccc aggaccctga atgcatgggt gaaggtggtg 480 gaggagaagg ccttcagccc cgaggtgatc cccatgttca gcgccctgag cgagggcgcc 540 accecccagg acctgaacac catgetgaac accgtgggcg gccaccaggc cgccatgcag 600 25 atcctgaagg acaccatcaa cgaggaggcc gccgagtggg acaggctgca ccccgtgcac 660 geoggeecea tegeceegg ecagatgagg gageecaggg geagegacat egeoggeace 720 accagcaacc tgcaggagca gatcgcctgg atgaccagca accccccgt gcccgtgggc 780 gacatctaca agaggtggat catcctgggt ttaaacaaga tcgtgaggat gtacagcccc 840 accagcatee tggacateaa geagggeeee aaggageeet teagggaeta egtegaeagg 900 30 ttcttcaaga ccctgagggc ggagcaggcc acccagggcg tgaagaactg gatgaccgac 960 accetgetgg tgcagaacge caaccecgae tgcaagacea teetgaggge cetgggecee 1020 ggcgccagca tcgaggagat gatgaccgcc tgccagggcg tgggcgccc cagccacaag 1080 gccaaggtgc tggccgaggc catgagccag accaacagcg ccatcctgat gcagaggagc 1140 aacttcaagg gcagcaagag gatcgtgaag tgcttcaact gcggcaagga gggccacatc 1200 35 gccaggaact gcagggcccc caggaagaag ggctgctgga agtgcggcaa ggagggccac 1260 cagatgaagg actgcaccga gaggcaggcc aacttcctgg gcaagatctg gcccagccac 1320 aagggeggee eeggeaactt eetgeagaac aggeeegage eeacegeeee eeeegaggag 1380 agetteaggt tegaggagga gaccaccace cecagecaga ageaggagee categacaag 1440 gagetgtace ecetgaceag cetgaagage etgtteggea aegaceceag eagceaggaa 1500 ttcttcaggg agaacctggc cctgcccag ggcagggcca gggagttcag cagcgagcag 1560 accagggcca acagccccac caggggcgag ctgcaggtgt ggggcaggga caacaacagc 1620

atcagcgagg ccggcgccaa caggcagggc accatcagct tcaacttccc ccagatcacc 1680 ctgtggcaga ggccctggt gaccatcaag atcggcggcc agctgaagga ggccctgctg 1740

	aacaccggcg	ccggcgacac	cgtgctggag	gacctgaacc	tgcccggcaa	gtggaagccc	1800
	aagatgatcg	gcggcatcgg	cggcttcatc	aaggtgaggc	agtacgagca	gatccccatc	1860
	gagatctgcg	gccacaaggc	catcggcacc	gtgctggtgg	gccccacccc	cgtgaacatc	1920
	atcggcagga	acctgctgac	ccagctgggc	tgcaccctga	acttccccat	cagccccatc	1980
5	gagaccgtgc	ccgtgaagct	gaagcccggc	atggacggcc	ccaaggtgaa	gcagtggccc	2040
	ctgaccgagg	agaagatcaa	ggccctgacc	gccatctgcg	acgagatgga	gaaggagggc	2100
	aagatcacca	agatcggccc	cgagaacccc	tacaacaccc	ccatcttcgc	catcaagaag	2160
	aaggacagca	ccaagtggag	gaagctggtg	gacttcaggg	agctgaacaa	gaggacccag	2220
	gacttctggg	aggtgcagct	gggcatcccc	caccccgccg	gcctgaagaa	gaagaagagc	2280
10	gtgaccgtgc	tggacgtggg	cgacgcctac	ttcagcatcc	ccctgtacga	ggacttcagg	2340
	aagtacaccg	ccttcaccat	ccccagcagg	aacaacgaga	ccccggcat	cagctaccag	2400
	tacaacgtgc	tgccccaggg	ctggaagggc	agcctggcca	tcttccagag	cagcatgacc	2460
	atcgaggagc	tgatctacag	caagaagagg	caggagatcc	tggacctgtg	ggtgtaccac	2520
	acccagggct	acttccccga	ctggcacaac	tacacccccg	gccccggcgt	gaggttcccc	2580
15	ctgaccttcg	gctggtgctt	caagctggtg	cccgtggacc	ccagggaggt	ggaggaggcc	2640
	aacgagggcg	aggacaactg	cctgctgcac	cccgtgtgcc	agcacggcat	ggaggacgac	2700
	cacagggagg	tgctgaagtg	gaagttcgac	agccagctgg	cccacaggca	cagggccagg	2760
	gagctgcacc	ccgagttcta	caaggactgc	atgggcggca	agtggagcaa	gagcagcatc	2820
	gtgggctggc	ccgccatcag	ggagaggatg	aggaggaccg	agcccgccgc	cgacggcgtg	2880
20	ggcgccgtga	gcagggacct	ggagaagcac	ggcgccatca	ccagcagcaa	caccgccgcc	2940
	accaacgagg	actgcgcctg	gctggaggcc	caggaggagg	gcgaggtggg	cttccccgtg	3000
						gagcttcttc	
	ctgaaggaga	agggcggcct	ggagggcctg	aggcagcacc	tgctgaggtg	gggcttcacc	3120
	acccccgaca	agaagcacca	gaaggagccc	cccttcctgt	ggatgggcta	cgagctgcac	3180
25	cccgacaagt	ggaccgtgca	gcccacccag	ctgcccgaga	aggacagctg	gaccgtgaac	3240
						cggcatcaag	
						cgtgcccctg	
						gcccgtgcac	
	ggcgtgtact	acgaccccag	caaggacctg	atcgccgaga	tccagaagca	gggccaggag	3480
30						caagtacgcc	
						gcagaagatc	
						catccagaag	
	-					cgagtgggag	
,						ccccatcgtg	
35						cggcaaggcc	
						caccaaccag	
						ggtgaacatc	
						gagcgagagc	
						cctgagctgg	
40						gagcagcggc	
						catcgtgatc	
				agcgacctgg	agatcggcca	gcacaggacc	
	aagtaaagat	ctctcgagga	gctcaagc				4288

WO 01/36614 PCT/DE00/04073

<210> 3
<211> 2605

5 <212> DNA
<213> Human immunodeficiency virus
<400> 3

geggeggta cegaattege egecageatg gacagggeea agetgetget getgetgetg 60 10 ctgctgctgc tgccccaggc ccaggccgtg ggcaacctgt gggtgaccgt gtactacggc 120 gtgcccgtgt ggaagggcgc caccaccacc ctgttctgcg ccagcgacgc caaggcctac 180 gacaccgagg tgcacaacgt gtgggccacc cacgcctgcg tgcccgccga ccccaacccc 240 caggagatgg tgctggagaa cgtgaccgag aacttcaaca tgtggaagaa cgagatggtg 300 aaccagatgc aggaggacgt catcagcctg tgggaccaga gcctgaagcc ctgcgtgaag 360 15 ctgaccccc tgtgcgtgac cctggagtgc aggaacgtga gcagcaacag caacgacacc 420 taccacgaga cctaccacga gagcatgaag gagatgaaga actgcagctt caacgccacc 480 accgtggtga gggacaggaa gcagaccgtg tacgccctgt tctacaggct ggacatcgtg 540 cccctgacca agaagaacta cagcgagaac agcagcgagt actacaggct gatcaactgc 600 aacaccageg ceateaceca ggeetgeeec aaggtgaeet tegaccecat ceccatecae 660 20 tactgcaccc ccgccggcta cgccatcctg aagtgcaacg acaagatctt caacggcacc 720 ggcccctgcc acaacgtgag caccgtgcag tgcacccacg gcatcaagcc cgtggtgagc 780 acccagctgc tgctgaacgg cagcctggcc gagggcgaga tcatcatcag gagcgagaac 840 ctgaccaaca acgtgaaaac catcatcgtg cacctgaacc agagcgtgga gatcgtgtgc 900 accaggeeeg geaacaacae caggaagage atcaggateg geeeeggeea gaeettetae 960 25 gccaccggcg acatcatcgg cgacatcagg caggcccact gcaacatcag cgaggacaag 1020 tggaacgaga ccctgcagag ggtgagcaag aagcttgccg agcacttcca gaacaagacc 1080 atcaagttcg ccagcagcag cggcggcgac ctggaggtga ccacccacag cttcaactgc 1140 agggggggt tettetactg caacaccage ggeetgttea aeggegeeta caececcaae 1200 ggcaccaaga gcaacagcag cagcatcatc accatcccct gcaggatcaa gcagatcatc 1260 30 aacatgtggc aggaggtggg cagggccatg tacgcccctc ccatcaaggg caacatcacc 1320 tgcaagagca acatcaccgg cctgctgctg gtgagggacg gcggcaccga gcccaacgac 1380 accgagacct tcaggcccgg cggcggcgac atgaggaaca actggaggag cgagctgtac 1440 aagtacaagg tggtggagat caagcccctg ggcgtggccc ccaccaccac caagaggagg 1500 gtggtggaga gggagaagag ggccgtgggc atcggcgccg tgttcctggg cttcctgggc 1560 35 gtggccggca gcaccatggg cgccgccagc atcaccctga ccgtgcaggc caggcagctg 1620 ctgagcggca tcgtgcagca gcagagcaac ctgctgaggg ccatcgaggc ccagcagcac 1680 ctgctgcagc tgaccgtgtg gggcatcaag cagctgcaga ccagggtgct ggccatcgag 1740 aggtacetga aggaceagea getgetggge atetgggget geageggeaa getgatetge 1800 accacegeeg tgeeetggaa cageagetgg ageaacaaga geeagaagga gatetgggae 1860 40 aacatgacct ggatgcagtg ggacaaggag atcagcaact acaccaacac cgtgtacagg 1920 ctgctggagg agagccagaa ccagcaggag aggaacgaga aggacctgct ggccctggac 1980 agctggaaga acctgtggag ctggttcgac atcaccaact ggctgtggta catcaagatc 2040 ttcatcatca tcgtgggcgg cctgatcggc ctgaggatca tcttcgccgt gctgagcatc 2100

WO 01/36614 PCT/DE00/04073

gtgaacaggg tgaggcaggg ctacagccc ctgagcttcc agacctgac ccccaaccc 2160 ggcggccccg acagctggg caggatcgag gaggagggcg gcaagcagga cagggacagg 2220 agcatcaggc tggtgaacgg cttcctggcc ctggcctggg acgacctgag gaacctgtgc 2280 ctgttcagct accacaggct gagggacttc accctggtgg ccgccagggt ggtggagctg 2340 ctgggcagga acagcctgag gggcctgcag agggctggg aggccctgaa gtacctgggc 2400 agcctggtgc agtactgggg ccaggagctg aagaacagaca ccatcagcct ggtggacacc 2460 atcgccatcg ccgtggccag gggcaccgac aggatcatcg agctggtgca gggcctgtgc 2520 agggccatct acagcatcc caggaggatc aggcaggct tcgaggccgc cctgcagtga 2580 taaagatctc tcgaggagct caagc

10